UNIVERSAL LIBRARY 220468 AWAGU AND 220468

veutjase Forjasung

Aus der Arbeit der Notgemeinschaft der Deutschen Wissenschaft

(Deutsche Forschungsgemeinschaft)

Heft 23



Untersuchungen űber den Stoffwechsel der Pflanzen II. Mitteilung

Verlag der Notgemeinschaft der Deutschen Wissenschaft

OSMANIA UNIVERSITY LIBRARY

| Call No. | Accession No. |
|----------|---------------|
| Author | |
| Title | |

This book should be returned on or before the date last marked below.

San und Drud von A. Beine B.m.b. D., Brafenhainichen

Inhalt

Seite

| 1. Probleme der Zellphhiologie 1. H. Fitting, Untersuchungen über die Reizstoffe bei Pflanzen | Einle | eitung | 7 |
|--|--------|--|------------|
| Rstlanzen | l. Pre | obleme der Zellphysiologie | |
| A. Der Protoplasmaströmung austösende Reizstoff 12 B. Reizstoff der Mimose 24 2. H. Fitting, Untersuchungen über den Einfluß des Lichtes auf die Wegsamkeit des Protoplasmas für Lösungen 27 3. M. Koberg, Beiträge zur Stoffwechselphysiologie der Grünalgen 29 4. W. Schumacher, über die Stoffwanderung im pflanzlichen Organismus 32 11. Affimilation der Kohlensäure 1. R. Harder, Untersuchungen über die Kohlensäureassimilation der grünen Pflanze 39 A. Einheimische Pflanzenwelt 39 A. Einheimische Pflanzenwelt 39 b) Tagesgang der Afsimilation unter natürlichen Verhältnissen 44 c) Afsimilation bei Kohlensäuredüngung 49 d) Afsimilation von Kälter und Wärmeindividuen 54 e) Treidversuchemit Kohlensäuredüngung und nächtlicher Veleuchtung 55 B. Wüstenvegetation 58 2. A. Arnold, Zur Kenntnis der Kohlensäureassimilation unter konstanten Außenbedingungen 65 3. K. Noack, Chemische und biologische Untersuchungen über die Chlorophyllbildung und über chlorophyllartige | 1. | H. Fitting, Untersuchungen über die Reizstoffe bei | |
| B. Reizstoss der Mimose | | Bflanzen | 11 |
| 2. H. Fitting, Untersuchungen über den Einfluß des Lichtes auf die Wegsamkeit des Protoplasmas für Lösungen | | A. Der Protoplasmaströmung auslösende Reizstoff | 12 |
| auf die Wegsamkeit des Protoplasmas für Lösungen | | B. Reizstoff der Mimose | 24 |
| 3. M. Koberg, Beiträge zur Stoffwechselphhsiologie ber Grünalgen | 2 | H. Fitting, Untersuchungen über den Einfluß des Lichtes | |
| Grünalgen | | auf die Wegsamkeit des Protoplasmas für Lösungen | 27 |
| 4. B. Schumacher, über die Stoffwanderung im pflanz- lichen Organismus | 3. 9 | M. Roberg, Beiträge zur Stoffwechselphysiologie der | |
| lichen Organismus | | Grünalgen | 29 |
| lichen Organismus | 4. | M. Schumacher. Über die Stoffwanderung im vilanz- | |
| 11. Affimilation der Kohlensäure 1. N. Harder, Untersuchungen über die Kohlensäuresassimilation der grünen Pflanze | | | 32 |
| 1. R. Harber, Untersuchungen über die Kohlensäuresassimilation der grünen Pflanze | | , • | |
| assimilation der grünen Pflanze | • | • | |
| A. Einheimische Pflanzenwelt | | • | |
| a) Assimilation bei Konstanz der Außensaktoren | | assimilation der grünen Pflanze | 39 |
| b) Tagesgang der Assimilation unter natürlichen Verhältnissen . 44 c) Assimilation bei Kohlensäuredüngung | A | A. Cinheimische Pflanzenwelt | 3 9 |
| c) Assimilation bei Kohlensäuredüngung | | a) Assimilation bei Konstanz der Außenfaktoren | |
| d) Assimilation von Kälter und Wärmeindividuen | | 2) 200 200 000 000 000 000 000 000 000 0 | |
| e) Treibversuchemit Kohlensäuredüngung und nächtlicher Beleuchtung B. Wüstenvegetation | | o) william and an experimental control of the contr | |
| B. Wüstenvegetation | | | |
| 2. A. Arnold, Zur Kenntnis der Kohlensäureassimilation unter konstanten Außenbedingungen 65 3. K. Noack, Chemische und biologische Untersuchungen über die Chlorophyllbildung und über chlorophyllartige | R | | 58 |
| unter konstanten Außenbedingungen 65 3. K. Noack, Chemische und biologische Untersuchungen über die Chlorophyllbildung und über chlorophyllartige | | • | |
| 3. N. Noack, Chemische und biologische Untersuchungen über die Chlorophyllbildung und über chlorophyllartige | | | 45 |
| bie Chlorophyllbilbung und über chlorophyllartige | | | ,0 |
| | 3. | St. Road, Chemilale und viologilale unterflichungen ubet | |
| | | | eo |
| | | | |
| A. Uber Chlorophyll | A | A. Uber Uniorophyli | |
| b) Biologische Untersuchungen über die Umwandlung des Proto- | | b) Riologische Untersuchungen über die Umwandlung des Broto- | 50 |
| chlorophylls in Chlorophyll 82 | | chlorophylls in Chlorophyll | 82 |

| c) Untersuchungen über die Chlorophyllase | Seite 87 |
|--|-------------|
| d) Über die verschiedene Stabilität von Chlorophyll a und Chlorophyll b beim biologischen Chlorophyllabbau | 95 |
| B. über Batteriochlorophyll | 98 |
| III. Basserhaushalt der Pflanzen1) | |
| 1. W. Benecke, Beiträge zur Physiologie und Okologie von | |
| Strand-, Dünen- und Salzpflanzen | 107 |
| A. Bergleichende Versuche über bie Salztoleranz von Ammophila | |
| arenaria, Elymus arenarius und Agriopyrum junceum B. Der Salzgehalt der natürlichen Standorte von Agriopyrum junceum und Ammophila arenaria auf dem Sandstrande von Nordernen. | 108 110 |
| C. Halophyten | 111 |
| D. Kulturversuche mit Keimlingen von Mangrovepflanzen | 114 |
| 2. H. Fitting, Forschungen über Fragen des Wasserhaus- | |
| haltes bei Pflanzen | 117 |
| 3. H. Bobe, Beiträge zur Kenntnis der Blutungserschei- | |
| nungen beim Ahorn | 130 |
| IV. Stidstoff=Stoffwechsel2) | |
| 1. W. Ruhland, Nitratumsat und speicherung in höheren | |
| Pflanzen | 139 |
| 2. W. Ruhland, Untersuchungen über die Entstehung bes | |
| Allantoins in der Pflanze | 144 |
| 3. B. Schumacher, Aber die Lokalisation der Giweiß- | |
| bilbung in grünen Blättern | 152 |
| 4. W. Schumacher, über bas Welken ber Blüten | 154 |
| 5. K. Mothes, Untersuchungen über den Eiweißstoff- | |
| wechsel | 156 |
| V. Säure-Stoffwechsel | |
| 1. K. Weşel, Zur Frage der Entstehung organischer Säuren | |
| in grünen Pflanzen | 169 |
| 2. W. Ruhland, Der Säurestoffwechsel sukkulenter | |
| Pflanzen | 173 |
| | |

¹⁾ Über Saugfräfte in Buftenboden f. Sarber, II, 1, B.

²⁾ über die Birkung von Ammoniumsalzen und Nitriten s. Mevius, VII, 2, D u. E. über Stickstoffbindung s. Benede, VIII, 1. über Nitritbakterien s. Engel, VIII, 3.

| 3. B. Ruhland, Der Säurestoffwechsel sukkulenter Crassu- | Seite |
|---|---------------------------------------|
| laceen | 177 |
| 4. R. Wețel, Zur Frage der Apfelsäurebildung in Crassu | 2 |
| laceen | 183 |
| | |
| VI. Diffimilation und verwandte Erscheinungen | |
| 1. E. G. Pringsheim (mit Unterstützung von F. Jeb- litschka und B. Görlich), Über die Bestimmung des Atmungsquotienten und seine physiologische Bes | 3 |
| deutung | 189 |
| 2. E. G. Pringsheim (mit Unterstützung von F. Jeb- litschka), Ergänzende Untersuchungen über den At- | |
| ınungsquotienten | . 196 |
| 3. W. Ruhland, Das Absterben der Pflanzen bei Sauer | 9 |
| ftoffmangel | 201 |
| 4. K. Wețel, Beiträge zur Kinetik der Carboxylase | 2 |
| wirkung | . 207 |
| 5. K. Wețel, Das carboxylatische System im grünen Blat | t 214 |
| | |
| VII. Abhängigkeit des Pflanzenlebens von hemischen Faktoren der Umwelt | n |
| 1. B. Czurda, Chemisch-biologische und experimentell Untersuchungen natürlicher Wässer und ihrer Or | |
| ganismengesellschaften | . 221 |
| 2. W. Mevius (mit Unterstützung von H. Engel) Unter suchungen über die Abhängigkeit des Lebens höhere | |
| Pflanzen von der Bodenazidität | . 230 |
| A. Einleitung | . 230 |
| B. Die Wirkung von destilliertem Wasser und von Gisen-, Zink-, Au minium= und Borsalzen auf die Wurzeln höherer Pflanzen | . 232 |
| C. Der Einfluß der Rährsalze auf die Wirkung der Wasserstoffionen konzentration und umgekehrt | . 234 |
| D. Die Wirkung der Ammoniumsalze in ihrer Abhängigkeit von de | |
| Wasserstroffionenkonzentration | . 237. 243 |
| | |
| 3. Hitting, Untersuchungen über Jonenwirkungen au Pflanzen | · 247 |

| VIII. | Mytologische und batteriologische Fragen | Seite |
|-------|--|-------|
| | 1. W. Benede, Die Frage nach der Bindung des freien | |
| | Stickstoffs durch Pilze und Bakterien | 253 |
| | 2. Benede, Untersuchungen an Pseudomonas tume- | |
| | faciens und Actinomyceten | 257 |
| | 3. H. Engel, Untersuchungen über Nitritbakterien | 259 |
| | 4. M. Roberg, über die Wirkung von Eisen, Zink und | |
| | Kupfer auf Aspergilleen | 261 |
| | 5. H. Söding, Untersuchung des Mitscherlich-Bauleschen | |
| | Wirkungsgesetzes an Kulturen von Aspergillus niger | 264 |
| | 6. H. Söding, Untersuchungen über den Nährstoffgehalt | |
| | von Böden mittels der "Aspergillus-Methode" | 266 |
| | Autorenverzeichnis | 268 |

Einleitung

Bor etwa vier Jahren sind im achten Heft der "Deutschen Korschung" (Berlin 1929) die Ergebnisse von Untersuchungen aus verschiedenen Gebieten des pflanzlichen Stoffwechsels veröffentlicht worden, welche mit Unterstützung der Notgemeinschaft der Deutschen Wissenschaft ausgeführt werden konnten. Die Arbeiten, über welche damals berichtet worden ist, handelten im wesentlichen von der Rohlenfäureassimilation der grünen Gewächse und von der Chemie des Chlorophyllfarbstoffs, vondem Säure-und Eiweißstoffwechsel, vom Atmungsgaswechsel der Pflanzen, sowie andern Kernproblemen der chemischen Aflanzenphysiologie, endlich von den in theoretischer und praktischer Hinsicht gleich wichtigen Fragen der Saatgutbeizung. Auf den ersten Seiten des genannten Heftes sind die leitenden Gesichtspunkte, die bei der Ausführung dieser Arbeiten maßgebend gewesen waren, kurz hervorgehoben worden: Diese pflanzenphysiologischen Gemeinschaftsarbeiten sollten, auf rein wissenschaftlicher Fragestellung aufgebaut, mit dem exaktesten Rüstzeug physiologischer Forschung durchgeführt werden, im übrigen sollte die Auswahl der Themen und nach Möglichkeit auch der Versuchspflanzen eine solche sein, daß die Ergebnisse bieser Studien auch der wirtschaftlichen, angewandten Botanik zugute kommen. Die Untersuchungen entstammten den Jahren 1926 bis 1929.

Das vorliegende 23. Heft bringt nun von der gleichen Absicht gestragene pflanzenphysiologische Arbeiten, welche teilweise als Fortsetzungen der im Heft 8 gedrachten anzusehen sind, teilweise auch neue, damals noch nicht behandelte Probleme des Stoffwechsels der Pflanzen betreffen. Wie ein Blick auf das Inhaltsverzeichnis lehrt, werden auch hier wieder eine große Zahl der verschiedensten Sondersfragen des Pflanzenstoffwechsels behandelt. Es sinden sich Mitteislungen aus den Gebieten der Zellphysiologie, des Wasserhaushaltes und mineralischen Stoffwechsels, der Kohlensäureassimilation und der Chlorophyllforschung, des Stickstoffs, Eiweißs und Säurestoffs

wechsels, der Atmungserscheinungen unter besonderer Berücksichtisung fermentativer Borgänge; auch die Probleme der Stoffwanderung und manche andere werden herangezogen. Großenteils haben höhere Pflanzen, auch Kulturgewächse, als Versucksobjekte gedient, daneben aber auch Kleinlebewesen, Bakterien, Pilze, Algen. Teilweise gründen sich die Ergebnisse auf Laboratoriumsversuche, teilweise aber auch auf Beodachtungen und Versuche, die am natürlichen Standorte, sei es in unserer Heimat, sei es in fernen Gegenden, in Wüsten unter extremen Lebensbedingungen, durchgesührt worden sind. Neben Arbeiten mit rein theoretischer Fragestellung sinden sich auch einige, welche direkt an wirtschaftliche Fragen — Pflanzenertrag, Düngerlehre — anknüpfen.

Im übrigen müssen die Arbeiten, über deren Ergebnisse die solgenden Blätter berichten, für sich selbst sprechen; es seien daher diese kurzen, einführenden Worte beschlossen mit einem herzlichen Dank an die Notgemeinschaft für die namhaften Zuwendungen, ohne welche die Untersuchungen nicht hätten ausgeführt werden können.

Wilhelm Benecke

I

Probleme der Zellphysiologie

1. Untersuchungen über Reizstoffe bei Pflanzen¹)

Von Hans Fitting

Durch die Vitamin- und Hormonforschungen der letten Jahrzehnte ist die Aufmerksamkeit der Physiologen auf die sehr wichtige Tatsache gelenkt worden, daß am physiologischen Geschehen, so auch am Stoffwechsel des Organismus, geringe Spuren eigenartiger Stoffe besonderer chemischer Zusammensetzung sehr wesentlich beteiligt sind. Nach ihren Wirkungen kann man alle diese von den Lebewesen gebildeten Stoffe wohl als Reizstoffe bezeichnen. Auch bei den Pflanzen ist seit der Entdeckung des ersten hormonartig wirkenden Körpers (Fitting, 1908), des hipebeständigen Pollenhormons der Orchideen, das außer dem Abblühen der Blüte vor allem die Verschwellung der Narbe und des ganzen Griffelsäulchens, ja bei manchen tropischen Arten sogar eine gewisse Verschwellung des Fruchtknotens bewirkt, eine ständig größer werdende Zahl weiterer solcher Hormone bekannt geworden. Im Gegensatzu den Tierhormonen ist es aber bis jett noch bei keinem einzigen Pflanzenhormon geglückt, seine chemische Zusammensetzung zu ergründen, weil die reizstoffhaltigen Teile meist zu klein sind, um selbst mikrochemische präparative Methoden erfolgversprechend anwenden zu können. Verheißungsvolle Ansäte in dieser Richtung sind bisher nur bei Wuchsstoffen ganz neuerdings Rögl & Smit gelungen, da sie in der glücklichen Lage waren, in großer Menge verfügbaren Menschenharn für ihre Versuche zu benuten. Dieser enthält nämlich merkwürdigerweise ziemlich viel bei Pflanzen stark wirksamen Buchsstoff, den die genannten Forscher für identisch mit dem von der Pflanze gebildeten Wuchsstoff glauben halten zu dürfen.

Wenn sich aus dem obengenannten Grunde auch voraussagen läßt, daß solche Forschungen in der Pflanzenphysiologie und biochemie zu den sprödesten und schwierigsten Aufgaben gehören werden, die in kürzerer Zeit endgültige Erfolge schwerlich in Aussicht stellen dürften, so ist doch die Frage berechtigt, ob man nicht auch diesen wichtigen Problemen allmählich wenigstens etwas beikommen kann.

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Bonn.

Diese Hoffnung gab mir schon vor etwa 10 Jahren den Anstoß, bei Pflanzen nach Hormonen Ausschau zu halten, bei denen eine derartige experimentelle Bearbeitung in irgendeiner Weise vielleicht gelingen könnte. Besonders günstig dafür würden natürlich solche von der Pflanze gebildete Reizstoffe sein, die in sehr kurzer Zeit auffällige Wirkungen irgendwelcher Art hervorzurusen vermögen und die zugleich im Pflanzenkörper weiter verbreitet sind, sich also am ehesten in größeren Mengen gewinnen lassen.

A. Der Protoplasmaströmung auslösende Reizstoff1).

Bei der Suche nach derartigen Stoffen wurde meine Aufmerksamkeit u. a. zunächst besonders auf die Protoplasmaströmung gelenkt, einen der scheindar primitivsten elementaren Lebensvorgänge in der Pflanzenzelle. Seit langem war bekannt, daß solche Plasmaströmung, abgesehen von anderen Anlässen, vor allem durch Bundreiz geweckt oder verstärkt wird. Der Faktor, der bei der Verwundung eigentlich wirksam wird, war aber ganz undekannt geblieden. Nahm man auch meist an, daß der mit einer Verwundung stets verbundene mechanische Eingriff das wesentliche sei, so war doch auch, und zwar schon vor langer Zeit (1892), die Vermutung geäußert worden, daß irgendwelche Stoffwechselprodukte, die infolge der Verwundung (oder des Absterdens) von Zellen entstehen könnten, die eigentlich wirkende Ursache seien.

Es gelang mir (Jahrb. f. wiss. Bot. Bb. 64, 1925, S. 281 ff.) nach Aberwindung sehr vieler Schwierigkeiten, eine bisher sehlende einwandsreie Methodik auszubilden, womit eine Lösung dieser Frage glückte. Ich konnte mit ihr nachweisen, daß bei dem für Plasmaskrömung klassisch gewordenen Objekt, der untergetaucht lebenden Wasserpslanze Vallisneria und ihren Berwandten, lebhaste Plasmaskrömung ("Plasmodinese") in zuvor ruhenden Blattzellen tatsächlich durch Blattextrakte dieser Pflanzen und zwar dis zu erstaunlich geringen Konzentrationen solcher ausgelösk wird. Extraktücktände aus den Blättern waren nämlich noch dis zu etwa 1:1 und 1:2 Millionen Berdünnung wirksam; entsprechend gab 1 g Blattsrischgewicht in 12 l Wasser ausgekocht noch einen etwas wirksamen Auszug. Der

¹⁾ Bgl. auch ben biese Forschungen zusammensassen Auffap: Fitting, H., Untersuchungen über ben Protoplasmaströmung auslösenben Reizstoff ber Pflanzen. Naturwissenschaften. Bb. 21, 1933; S. 489 ff.

Reizstoff ist weitgehend hisebeständig (er hält mehrsaches Eindampsen auf dem Wasserbad aus), aber gegenüber Bakterien sehr unbeständig und er ist nicht flüchtig. Maximal wirksame Blattextrakte lassen sich in einsacher Weise schon dadurch gewinnen, daß frische Blätter in kochendes Wasser geworfen werden. Der Blattextrakt von Vallisneria ruft lebhafte Plasmaströmung auch in den Zellen der verwandten Gattung Elodea wach, und umgekehrt.

Merkwürdigerweise lösen bei Vallisneria und Elodea Strömung auch äußerst verdünnte wäßrige Extrafte aus Filtrierpapieren verschiedenster Herkunft aus (ebb. 1925), sogar solche aus gehärteten und mit Säuren weitgehend gereinigten Analhsenfiltern, z. B. Nr. 589 von Schleicher & Schüll-Duren mit der Bezeichnung "Charta filtratoria acido hydrochlorico et fluorico extracta" mit nur ipurenweisem Aschengehalt: Eine solche Filterscheibe von nur 7 cm Durchmesser genügt bei mehrstündiger Auslaugung mit kaltem Basser, um 1/2-1 1 Wasser wirksam zu machen, wenn auch der Reizstoff von ber Baumwollfaser bes Filtrierpapiers sehr gahe festgehalten wird; bei Behandlung mit tochenbem Wasser werden die Filterextratte daher noch viel wirksamer. Zieht man Filterscheiben oben genannter Nr. 589 mit lauwarmem best. Wasser aus, so erhält man aus einer solchen von 7 cm Durchmesser burchschnittlich 0,2-0,3 mg trocenen (stidstoffhaltigen!) Rücktand, wovon etwa 78% organische Stoffe Der Schwellenwert bieses Rückftandes liegt bei einer Berbunnung von etwa 1:5 bis 1:10 Millionen. Der wirksame Körper ist wiederum weitgehend hipe-, aber bakterienunbeständig, nicht flüchtig und offenbar eine organische Berbindung.

Nebenher sei weiter barauf hingewiesen, daß selbst chemisch nicht ohne weiteres nachweisbare Spuren von Kupser dem Wasser die Eigenschaft verleihen, bei Vallisneria sehr lebhafte Plasmaströmung wachzurusen; so ist z. B. Leitungswasser, das einige Zeit in messingenen Wasserleitungshähnen gestanden hat, äußerst wirksam (ebd. 1925). Die Wirkung des Kupsers weicht aber weit von der Blatt- und Filterextrakte ab: Das Kupser schädigt nämlich die Blattzellen auf die Dauer und zwar schon in recht hohen Verdünnungen; dies ist dagegen selbst dei stärkeren Konzentrationen der Blatt- und Filterextrakte nicht der Fall. In diesen Extrakten beruhigen sich die strömenden Protoplasten mit der Zeit auch wieder, während sie in kupserhaltigem Wasser viele Tage lang unausgesetzt siederhaft in Bewegung bleiben. Endlich ist das kupserhaltige Wasser bakterien-

beständig. Aus alledem geht deutlich hervor, daß weder die Filternoch gar die Blattextrakte ihre Wirkungen etwa darin vorhandenen Kupferspuren verdanken können.

Auch nicht sehr sorgfältig gereinigtes best. Wasser ruft nach meinen Beobachtungen etwas Strömung in den Vallisneria-Zellen hervor. Diese Tatsache gab mir daher die Anregung, (zunächst für meine Bersuche) einen bisher noch sehlenden allgemein brauchbaren Apparatzur Herstellung physiologisch ganz einwandsreien sauberen dest. Wassers zu ersinnen, was in befriedigender Weise gelang.). —

Durch diese Untersuchungen war somit in den Blattextrakten der Nachweis eines Plasmaströmung auslösenden Reizstoffes geführt worden, der gleich Hormonen in sehr hohen Verdünnungen noch wirksam ist. Und gerade für diesen Reizstoff schienen sich mir gangbare Wege zu bieten, seine chemische Natur zu ergründen, eine Frage, die ja nunmehr natürlich brennend geworden war. Um sie zu lösen, hielt ich zunächst eine eingehende Ermittlung der chemischen Stoffgruppen für zwedmäßig, die Plasmaströmung ("Chemodinese") ähnlich den Blattertraften noch bis zu sehr hohen Berdünnungen auslösen: Gibt es viele und noch bazu chemisch sehr verschiedene Stoffe, die dies tun, oder nur gang wenige? Wenn bei einer fehr eingehenden Untersuchung1) auch recht verschiedenartige chemische Verbindungen sich als mehr ober weniger wirksam erwiesen, zeigte suftematische Prüfung sehr vieler bei den Pflanzen häusiger vorkommender organischer Stoffe doch alsbald, daß eine bei Kflanzen und Tieren allgemein verbreitete Gruppe von Verbindungen, die zum Eiweißstoffwechsel in engster Beziehung stehen, allen anderen geprüften Stoffen in dieser hinsicht nicht unwesentlich überlegen ift, nämlich eine größere Zahl von a-Aminofäuren, im besonderen das l-Histidin, das l-Asparagin, die d-Glutaminsäure, die l-Asparaginfäure, das Norvalin und das Norleuzin; aber auch das Phenhlalanin, bas Serin, das Alanin und die Amino-n-buttersäure sind noch recht wirksam. Und zwar lagen in diesen ersten Versuchen die unteren Schwellen der Wirkung bei den erstgenannten 6 Aminofäuren bei 1:30 bis 1:75 Millionen, bei den 4 folgenden zwischen 1:1 und 1:10 Millionen Verdünnung. Biel weniger wirksam (mit Schwellen bis allerhöchstens etwa 1:150000 Verdünnung) sind dagegen Glykokoll,

¹⁾ Fitting, S., Untersuchungen über Chemodinese bei Vallisnoria. Jahrb. f. wiss. Bot. Bo. 67, 1927; S. 427ff.

Ornithin, Glutamin, Prolin und Oxyprolin; so gut wie ganz unwirtsam endlich sind selbst in verhältnismäßig hohen Konzentrationen Arginin, Chsin, Chstin, Throsin, Tryptophan und fast alle dem Eiweiß entstammenden a-Aminosäuren mit verzweigten Kohlenstofstetten, nämlich Aminosjobuttersäure, Balin, Leuzin (und Jsoleuzin).

Weiter konnte ich feststellen, daß es sich bei der Auslösung der Plasmaströmung offenbar um eine hochgradige spezifische Empfindlichsteit gerade gegenüber natürlich vorkommenden, optischsaktiven a-Aminosäuren handelt: Weder die zu den verschiedenen Aminossäuren gehörigen Säuren, Amide, Amine oder anderen Radikale können sich nämlich, sofern sie überhaupt etwas wirksam sind, was bei vielen von ihnen aber gar nicht der Fall ist, auch nur annähernd mit den a-Aminosäuren messen, noch auch die β , γ , ... a-Aminosäuren (solche sind um so unwirksamer, je weiter entsernt die Aminogruppe —NH2 vom a-Rohlenstoffatom sich befindet) oder selbst die unnatürlichen optisch-aktiven Antipoden der natürlich vorkommenden stark wirksamen Komponenten. Denn bei solchen unnatürlichen optisch-aktiven Säuren lagen die unteren Schwellen sür das l-Alanin (400—)1000 mal, für die d-Asparaginsäure (50—)200 mal und sür das d-Histidin (20)30—50mal höher als bei den natürlichen Antipoden.

Diese Einsichten boten nun eine Möglichkeit zu weiteren Fortschritten bei der Analyse der in den Blattextrakten wirksamen Reizstoffe. Alle meine disher besprochenen Forschungen auf dem Gediete der Plasmasskrömung, ebenso wie die von mir veranlaßten Untersuchungen Schweickerdts über die Auslösung der Plasmaströmung durch Licht²) drängten mich zu der Vorstellung, daß es sich bei diesem Vorgang um eine typische Reizerscheinung handelt. Von gleichartigen Reizeraktionen in einem Organ, die durch sehr verschiedengeartete Reizenlässe ausgelöst werden können, wissen wir aber, daß dafür in dem Organ untereinander verschiedene Sensibilitäten ("Empfindungsearten") ausgebildet zu sein pflegen, so z. B. in dem sowohl geoe wie phototropisch sich krümmenden Stengel eine für die Schwerkraft und eine davon verschiedene für Licht. Das gleiche hat sich für Reizeprozesse nachweisen lassen, die durch chemische Stoffe geweckt werden, so besonders für die Chemotaxis: Wo z. B. ein Bakterium oder eine

¹⁾ Fitting, H., Aber bie Auslösung von Plasmaströmung durch optisch-aktive Aminosäuren. Jahrb. f. wiss. Bot. Bb. 70, 1929; S. 1ff.

²⁾ Schweiderbt, H., Untersuchungen über Photodinese bei Vallisneria spiralis. Jahrb. f. wiss. Bot. Bb. 68, 1928; S. 79 sf.

Schwärmspore durch chemisch sehr verschiedene Verbindungen positiv chemotaktisch angelockt wird, sind meist auch ganz verschiedene Sensibilitäten für solche Stoffgruppen vorhanden. Das zeigt sich z. B. barin, daß chemische Verbindungen, für welche die Sensibilität gleich ist, aufeinander abstumpfend wirken, ebenso wie es bei einem und demselben Reizanlaß (Licht und Licht) stets beobachtet wird, während eine solche wechselseitige Abstumpfung zwischen zwei chemiichen Verbindungen begreiflicherweise fehlt, wenn die Empfindungsarten dafür ganz verschieden sind. Ist die Plasmaströmung also ein typischer Reizvorgang, so darf man wohl voraussagen, daß für sie gleiches oder mindestens ähnliches gilt wie z. B. für die Chemotaris, nämlich, daß der in den Blattertrakten wirksame Reizstoff abstumpfend wie gegen sich selbst, so auch vor allem gegen solche chemische Berbindungen wirken werde, die ihm chemisch verwandt sind, und umgekehrt. Sollte also der wirksame Stoff etwa zu den a-Aminofäuren gehören, eine Vermutung, die meine oben mitgeteilten Befunde nahelegte, so müßte er wohl vor allem durch solche Säuren mehr oder weniger abgestumpft werden.

Voraussetzung für eine experimentelle Prüfung dieser wichtigen Frage war es freilich, daß die Plasmaströmung zu denjenigen Reizreaktionen gehört, die man Übergangsreaktionen genannt hat. heißen Reizreaktionen, die trot ständigem Fortwirken des Reizanlasses, der sie auslöste, allmählich wieder völlig abklingen. Dieser Nachweis gelang nun zunächst Schweickerdt bei der Plasmaströmung wenigstens für gewisse Lichtwellen bes sichtbaren Spektrums und danach mir, nachdem in beharrlicher Arbeit auch dafür eine brauchbare Methode ausgearbeitet worden war, zunächst für einen chemischen Anlaß, das Asparagin1): Vallisnerienblätter, in deren Zellen Asparaginlösungen geringer Konzentration sehr lebhafte Strömung geweckt hatten, kamen in eben diesen Lösungen, selbst wenn dafür gesorgt wurde, daß ihre Konzentrationen sich während der Versuche nicht veränderten, allmählich, wenn auch erstaunlich langsam, wieder völlig zur Ruhe. Wurde nunmehr die Asparaginlösung durch eine gleich starke ersetzt, so trat natürlich in den Zellen keine Veränderung ein: wurden dagegen etwas höhere Asparaginkonzentrationen genommen, so löften diese wieder Strömung aus, sofern der Schwellenwert überschritten wurde. Und diese Unterschiedsschwellen wurden

¹⁾ Fitting, H., Untersuchungen über die Natur der demodinetischen Reizung und über die Unterschiedsschwellen für l-Asparagin. 2. f. Bot. Bd. 23, 1930; S. 328ff.

bereits bei Verdoppelung bis Verdreifachung der Konzentrationen erreicht; sie sind also, verglichen mit Unterschiedsschwellen bei anderen pflanzlichen Keizreaktionen, ziemlich klein. Das Bestehen einer Unterschiedsschwelle zeigt überzeugend, daß in den Blättern mit der Zeit eine gewisse Abstumpfung für das Asparagin stattgesunden hatte. Nunmehr war die Möglichkeit zur Entscheidung der Frage gegeben, ob und wie weit in entsprechender Weise auch eine wechselseitige Abstumpfung verschieden artiger chemischer Verbindungen bei der Plasmodinese vorkommt.

Che zu solchen Versuchen auch Blattextrakte herangezogen werden konnten, war es aber offenbar zunächst weiter erforderlich, das wechselseitige Abstumpfungsvermögen wohl definierter chemischer Berbindungen, etwa derjenigen verschiedenen Aminosäuren, die stark wirksam sind, mit Hilfe dieser Methode genauer zu erforschen, auch schon um die Größe der Empfindlichkeit und des Unterscheidungs-Vallisnerienprotoplasten für die verschiedenen vermögens der natürlichen Aminofäuren noch genauer als bisher kennen zu lernen. Das Ergebnis entsprechender Untersuchungen1) war für das Reizstoffproblem, wie mir scheint, sehr wichtig. Alle geprüften a-Aminofäuren, mochten sie chemisch auch noch so verschieden sein, stumpften einander, sofern sie überhaupt wirksam waren, mehr oder weniger ab; und zwar geht das Abstumpfungsvermögen im allgemeinen der Stärke ihrer chemodinetischen Wirksamkeit parallel, die man 3. B. aus den Größen der absoluten Schwellenwerte und der Unterschiedsschwellen, auß den Intensitäten der ausgelösten Reaktionen und aus der Nachhaltigkeit der ausgelösten Strömung erschließen kann. die Stärke des Abstumpfungsvermögens sicher feststellen zu können, erwies es sich aber als unbedingt erforderlich, die Abstumpfungsversuche stets in reziproken Richtungen auszuführen, und zwar deshalb, weil solche Versuche A > B anders ausfallen können als B - A, und ferner, zu hohe Aminofäurekonzentrationen zu vermeiden, weil in Bestätigung früherer Beobachtungen von mir merkwürdigerweise solche höhere Konzentrationen vieler Aminosäuren (wie schon etwa 0,01-0,001 mol) im Gegensatz zu weit geringeren (wie etwa 0,00001 oder 0,000001 mol) keine Plasmaströmung mehr wecken und entsprechend auch nicht mehr abstumpfend auf die anderen Amino-

¹⁾ Fitting, H., Untersuchungen über die Empfindlichkeit und das Unterscheidungs. vermögen der Ballisnerienprotoplasten für verschiedene Aminosäuren. Jahrb. s. wiss. Bb. 77, 1932; S. 1 ff.

säuren wirken; man muß bemnach bei ben Aminosäuren außer einer unteren Reizschwelle auch eine obere Schwelle der Wirkung unterscheiben.

Meine Versuche zeigten also in aller Klarheit, daß bezüglich der Empfindlichkeit der Zellen und des wechselseitigen Abstumpfungsvermögens der Säuren eine abgestufte Rangordnung unter den wirksamen a-Aminosäuren besteht, und daß die lebenden Zellen entsprechend auch überraschend fein zwischen den einzelnen, wirksamen und unwirksamen Aminosäuren zu unterscheiden verstehen und zwar selbst solchen, die miteinander chemisch sehr nahe verwandt sind, wie 3. B. zwischen Alanin und Serin, Phenylalanin und Druphenylalanin, Asparagin und Glutamin usw. Und zwar erwies sich an Tiefe der absoluten unteren Reizschwelle, an Kleinheit der Unterschiedsschwelle, an Reaktionsintensität und an Nachhaltigkeit der ausgelösten Wirkung sowie endlich an Wirksamkeit gegenüber den übrigen Aminofäuren, worin die Zellen sich zuvor wieder beruhigt haben, das 1-Histidin allen anderen Säuren weit überlegen. Diesem schließen sich, aber erst in großem Abstande, das l-Asparagin, ihm in sehr kleinem das raz.=Norvalin und das raz.=Bhenplalanin an; allen diefen Säuren ein wenig unterlegen sind alsdann das raz. Serin, die l-Asparaginund die d-Glutaminfäure sowie das raz. Morleuzin, die sämtlich untereinander sehr ähnlich stark sind und entsprechend sich wechselseitig auch nahezu völlig abstumpfen; ihnen wieder folgen in größerem Abstande das noch schwächere raz.=Alanin und die raz.=Amino=n=butter= fäure, und in noch größerem endlich das raz. Sinkokoll.

Aus allen diesen Beobachtungen habe ich geglaubt, schließen zu müssen, daß für sämtliche Enminosäuren die Sensibilität doch gleich ist (eben weil sie sich gegenseitig abstumpfen), und daß nur die Intensitäten der Erregung, die durch gleiche Konzentrationen der verschiedenen Säuren ausgelöst werden, dei den einzelnen Säuren verschieden sind. Die Folgerung, daß die Sensibilität für alle geprüsten Aminosäuren identisch ist, würde ohne weiteres einseuchten, wenn die chemodinetische Wirkung dieser Säuren nur von der, allen sehr wirks

samen Aminosäuren gemeinsamen, Aminosäuregruppe — $\overset{\mathbf{H}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{C}}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{C}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{\mathbf{C}}}{\overset{\mathbf{C}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}{\overset{C}}}}{\overset{C}}}{\overset{C$

abhinge. Dies ist aber offenbar nicht der Fall; vielmehrweisen mancherlei Tatsachen darauf hin, daß die Wirkung vom ganzen Molekül, nicht nur von seinen Radikalen oder einem derselben ausgeht. scheint also aus einer Reihe von Gründen, die hier nicht näher erörtert werden können, der Schluß sich aufzudrängen, daß unter den Aminofäuren chemisch recht verschiedene Moleküle, wie etwa Histidin, Phenplalanin oder Afparagin, doch durch Vermittlung der gleichen Sensibilität (Erregungsart) Plasmaströmung auslösen. Da Analoges auch bei der Chemotaris für einige chemische Verbindungen ungleich verschiedenerer Ausammensetzung und zwar selbst bei solchen Bakterien oder Schwärmern beobachtet worden ist, wo wir gleichwohl gesonderte Stoffgruppen wenigstens für gewisse chemische Sensibilitäten finden, läßt sich natürlich nicht ohne weiteres beurteilen, ob nicht für fämtliche plasmodinetisch wirksamen Stoffe verallgemeinert werden muß, was mit großer Wahrscheinlichkeit bezüglich der Plasmaströmung für die Aminofäuren ausgesagt werden kann. Infolgedeffen habe ich nunmehr auch noch die wechselseitige Abstumpfung solcher Säuren, und zwar im besonderen des le Histidins und des raz. Phenylalanins, mit mehr oder weniger andersartigen Verbindungen untersucht, die ebenfalls, wenn auch nicht so stark wie jene, chemodinetisch Alle dabei geprüften Verbindungen (Nichtaminowirksam sind1). fäuren), mochten sie mit diesen beiden Aminosäuren verwandt sein ober nicht, stumpften nun sogar in verhältnismäßig hohen Konzentrationen selbst weitgehend verdünnte Histidin- oder Phenylalaninlösungen nur sehr geringfügig ab; umgekehrt wirkten auch solche Histidin- oder Phenylalaninlösungen auf chemodinetisch wirksame Nichtaminosäuren nur in äußerst geringem Maße oder so gut wie gar nicht abstumpfend. In dieser letteren Sinsicht unterschieden sich die Ergebnisse dieser Versuche also wesentlich von denen der früheren Abstumpfungsversuche Aminosäuren Z Aminosäuren. Vielleicht darf man daraus wirklich auf Unterschiede in den Empfindungsarten für verschiedene Gruppen von Verbindungen schließen.

Nach allen meinen Erfahrungen, über die ich vorstehend berichtet habe, lag es nunmehr gewiß am nächsten, das lehistidin, also den von sämtlichen bisher geprüften chemischen Verbindungen bei weitem wirksamsten Körper mit einer unteren Schwelle bis zu 1:260, ja manchmal sogar 1:650 Millionen Verdünnung (wie meine neueren Messungen mit verbesserter Methode ergeben haben) als das auch in

¹⁾ Fitting, S., Untersuchungen über den Plasmaströmung auslösenden Reizstoff in den Blattertraften von Vallisneria. Jahrb. f. wiss. Bot. 8b. 78. 1933; S. 319ff.

Blattextrakten wirksamste chemische Prinzip anzunehmen. Erfreulicherweise unterscheidet sich das Histidin außer durch die Stärke zugleich auch noch durch einige andere Besonderheiten seiner chemodinetischen Wirkung mehr oder weniger von den anderen Aminofäuren, so daß eine Reihe von Anhaltspunkten gewonnen war, um diese Vermutung nun auf ihre Richtigkeit näher prüfen zu können. Wertvolle Anzeichen dafür, ob in den Blattertrakten Sistidin oder andere, etwa ebenfalls den Ciweifistoffen entstammende, Aminosäuren als wirksame Verbindungen enthalten sein könnten, müßten ja vor allem wieder Abstumpfungsversuche liefern, wobei nun also die wechselseitige Abstumpfung des Blattextraktes und der verschiedenen Aminosäuren zu ermitteln wäre. Zur Fortsetzung der Untersuchung in solchen Richtungen mußte übrigens schon die in dieser Hinsicht wichtige Entdeckung anregen, daß in den Ballisnerienblättern hipebeständige und nicht flüchtige Stoffe vorhanden sind, die im Laufe von Stunden an das die lebenden Blätter umspülende Wasser abgegeben werden und die sowohl Plasmaströmung auslösen, als auch die Empfindlichkeit gegen solche a-Aminosäuren l-Histidin und raz. Phenylalanin herabseten, also abstumpfend auf diese wirken. Daß diese Stoffe mit den in den Blattertrakten wirksamen identisch sind, liegt wohl auf der Hand.

Folgender indirekter und zwar verhältnismäßig wenig mühsamer Weg schien sich also jest vor allem darzubieten, um dem Wesen des Reizstoffes in den Blattextrakten etwas näher zu kommen. Gehört dieser Stoff in der Tat zu den Aminosäuren, so müßte sich wenigstens mit einer oder einigen solchen eine vollständige wechselseitige Abstumpfung nachweisen lassen. Wäre der Reizstoff etwa das Asparagin ober eine andere chemodinetisch nahezu gleich starke ober ausgesprochen schwächere Aminosäure als dieses, so müßte nach den oben besprochenen Ergebnissen meiner Abstumpfungsversuche mit Aminofäuren das Asparagin in allen diesen Fällen völlig abstumpfen, da es ja eben an Stärke seiner abstumpfenden Wirkung alle anderen Aminofäuren, ausgenommen das Histidin, umschließt. Sollte dagegen das Asparagin nur wenig abstumpfen, der Reizstoff also stärker sein als dieses, so käme von den untersuchten Aminosäuren, ja allen bisher bekannt gewordenen hoch wirksamen Verbindungen überhaupt blok noch das ihm chemodinetisch überlegene Histidin in Betracht. Es bliebe also jest noch die Frage zu lösen, ob sich der Reizstoff und das Histibin völlig oder nahezu ganz gegenseitig abstumpfen.

Sollte dies der Fall sein, und sollte sich alsdann ferner auch noch nachweisen lassen, daß der Reizstoff in den Blattertrakten ganz oder auch nur sehr weitgehend die gleichen besonderen chemodinetischen Eigenschaften wie das Histidin besitzt, so würde man in diesen Tatsachen doch wohl wichtige Hinweise darauf besitzen, daß dieser Reizstoff Histidin ift, oder, da man bei physiologischen Indizienbeweisen nicht vorsichtig genug sein kann, zum mindesten darauf, daß der Reizstoff ein vielleicht dem Histidin sehr nahe verwandter chemischer Körper ist, dessen chemobinetischen Eigenschaften nur die des l-Histidins von allen bekannt gewordenen hochwirksamen chemischen Verbindungen gleich oder besonders nahe kommen. nunmehr könnte man mit chemischen Methoden vielleicht weiter feststellen, nicht nur ob wirklich Histolin in den Blattertrakten vorhanden ist, sondern auch, ob es quantitativ in hinreichenden Mengen darin vorkommt, um die Stärke der chemodinetischen Wirksamkeit der Blattauszüge zu erklären; denn gerade für das Histidin unter ben Aminofäuren verfügt man über eine Methode, um, wenigstens unter gewissen Bedingungen, selbst geringe Mengen davon qualitativ. ia sogar quantitativ außreichend erfassen zu können.

Untersuchungen in allen diesen Richtungen haben nun folgende Tatsachen ergeben. Die Schwelle der mit bester Methode gewonnenen Blattextraktpulver liegt bei 0,00005% Konzentration so tief, daß von allen bisher bekanntgewordenen chemodinetisch wirksamen Verbindungen überhaupt nur hochwirksame Aminosäuren als Reizstoff in Betracht kommen können. Denn bei den wirksamsten Nicht= aminofäuren haben die Schwellenkonzentrationen einen Gehalt von mindestens 0,0005-0,0001%. Entsprechend läßt sich auch eine weitgehende wechselseitige Abstumpfung zwischen dem Blattertrakt von Vallisneria und den Aminosäuren wirklich nachweisen, und zwar ist der Blattertrakt chemodinetisch stärker als das l-Asparagin und als das diesem, wie wir saben, sehr nahestehende raz.=Phenylalanin. Ihm kommt in dieser Sinsicht und auch in der Nachhaltigkeit der Wirkung unter den Aminosäuren nur das l-Histidin nahezu gleich. Der Reizstoff gehört also zu den chemodinetisch allerwirksamsten Verbindungen. Entsprechend ist seine Unterschiedsschwelle (1,5-1,7) nur wie beim Histidin kleiner als 2, wenn auch anscheinend nicht ganz so klein wie bei bieser Aminosäure (etwa 1,25).

Würde der Reizstoff des Blattextraktes nicht das Histidin sein, so wäre es mehr als merkwürdig, wenn die abstumpfenden Wirkungen

bes Blattauszuges gegenüber ben Aminosäuren und anderen Verbindungen ausgemacht die gleichen oder nahezu die gleichen Eigenarten zeigten, wodurch sich ausschließlich das Histoin von allen anberen geprüften Verbindungen, und zwar selbst den nächststärksten, wie dem Asparagin und dem Phenhlalanin, so auffällig unterschied. Außer der Abstumpfung sind aber auch die zahlenmäßigen Übereinstimmungen der gesamten sonstigen chemodinetischen Eigenschaften des Blattextraktes gerade und nur mit dem Histoin überraschend weitgehend, wenn auch, soweit ich sehen kann, nicht in allen Stücken ganz vollkommen.

Alle meine Versuche machen nun auch eine ziemlich genaue Einschätzung des Histolingehaltes im Blattextrakt möglich. Folgende Zahlen stehen dafür u. a. zur Verfügung. Es entsprachen einander:

| | l-Histidin mo | l Blatteytrakt °/. |
|-------------------------------------|-------------------------|--------------------|
| a) nach den unteren Schwellen | etwa 0,051 | = 0.021 |
| b) nach den Abstumpfungsversuchen | | |
| Historia → Extrakt | etwa 0,051 | $=0.0^36-0.0^38$ |
| c) nach den Abstumpfungsversuchen | | |
| Extrakt → Histidin | etwa 0,051 | $= 0,0^22$ |
| d) nach den Abstumpfungsversuchen | | |
| Asparagin → Extrakt und Asparagin | | |
| → Histidin | etwa 0,0 ⁵ 1 | $=0,0^21-0,0^22$ |
| e) nach den Abstumpfungsversuchen | | |
| Galakturonsäure¹) → Extrakt und Ga= | | |
| lakturonsäure → Histidin | etwa 0,0 ⁵ 1 | $= 0,0^22.$ |

Wie man sieht, stimmen die Blattertrakte, die 0,000001 mol lesistidin in meinen sehr verschiedenartigen Versuchen gleichwertig sind, so gut miteinander überein, wie man es dei physiologischen Versuchen nur immer erwarten kann. Aus methodischen Gründen scheinen mir die sichersten und genauesten die der Versuche d) und e) zu sein. Da 0,051 mol lesistidin (Mol.-Gew. 155,1) 0,041551% dieser Verbindung enthalten, würden also in 0,001—0,002% Blattertrakt etwa diese Menge, d. h. 1,551—0,775%, rund etwa 1% Sistidin, anzunehmen sein.

¹⁾ Diese Verbindung wurde u. a. gewählt, weil sie chemodinetisch etwas wirksam ist (Schwelle bei etwa 0,05 mol), mit den Aminosäuren chemisch aber gar nichts zu tun hat.

Der sichere direkte Beweis dafür, daß in den Blattextrakten tatsächlich Histoin und zwar in den Mengen vorhanden ist, wie es die Wirksamkeit der Extrakte verlangt, steht freilich noch auß; denn es ist mir disher troß manchen Bemühungen leider nicht geglückt, mit chemischen Mitteln diese Berbindung in den Blattauszügen von Vallisneria aufzusinden. Entweder versagt also die verfügbare Mesthode zum Nachweis des Histoins unter solchen Bedingungen, wie sie in den Blattextrakten vorliegen (und den Beleg dafür habe ich in der Tat in Händen), oder aber es gibt doch noch undekannte vielleicht mit dem Histoin mehr oder weniger nahe verwandte chemische Bersbindungen mit ähnlich ungewöhnlicher chemodinetischer Wirksamskeit und überhaupt mit ganz ähnlichen chemodinetischen (und absstumpfenden) Eigenschaften wie das Histoin.

Kann hier also leider noch nicht das lette Wort gesprochen werden, so haben meine Forschungen, über die ich in diesem Aufsat kurz berichtet habe, doch wohl gezeigt, daß es auf den von mir eingeschlagenen Wegen möglich gewesen ist, ziemlich tief in fesselnde, aber einer erperimentellen Behandlung zunächst schwerzugänglich erscheinende physiologische Probleme einzudringen. Vor allem haben sie uns in einigen Aminofäuren, d. h. überall im Stoffwechsel bei Pflanzen und Tieren vorkommenden Bausteinen und Spaltprodukten der Eiweißstoffe, im besonderen im Histidin außerordentlich wirksame Reizstoffe kennen gelehrt. Und es ist durch sie zum mindesten sehr wahrscheinlich gemacht worden, daß das wirksame Prinzip in den Blattauszügen von Vallisneria eine solche Aminosäure, nämlich das Histidin, oder eine Histidinverbindungist. Ob diese Aminosäure auchinden Filtriervavieren der wirksame Reizstoff ist, läßt sich dagegen mangels entsprechender Untersuchungen noch nicht übersehen, ebensowenig, wie und woraus der Reizstoff in den verwundeten Vallisnerienzellen sich bildet.

Bisher galten die Aminosäuren als phhsiologisch besonders indifferente Verbindungen, wenn auch Abbauprodukte von ihnen, wie
z. B. das histamin und einige andere den Aminosäuren nahestehende Amine oder den Aminosäuren noch näher verwandte Verbindungen, wie das Thyroxin, sich im Tierkörper als äußerst wirksame Hormone erwiesen haben. Daß sich die Wirkungen der Aminosäuren, die in überraschend hohen Verdünnungen Plasmaströmung auszulösen vermögen, über den engen Rahmen dieser Erscheinung hinaus und zwar in entsprechend geringsügigen Mengen auch auf andere phhsiologische Vorgänge im Pflanzenkörper, zum mindesten bei gewissen Gewächsen,

erstrecken werden, war mir nach meinen Erfahrungen von vornherein um so wahrscheinlicher, weil mehr oder weniger enge Beziehungen zwischen der Plasmaströmung und anderen physiologischen Vorgängen in den Pflanzen bestehen dürften. Diese Vermutung hat denn auch bald Bestätigungen gefunden, und zwar zunächst durch eigene Beobachtungen bei ganz andersartigen Gewächsen und Reaktionen; darüber soll sogleich noch kurz berichtet werden. Noch wichtiger ist aber im hinblid auf meine Forschungen über die Auslösung von Protoplasmaströmung bei Wasserpflanzen der Nachweis Schwabes (Protoplasma Bb. 16, 1932; S. 397ff.), daß die Atmung einiger Wasserpslanzen, darunter auch der mit Vallisneria nahe verwandten Wasserpest (Elodea), durch einige Aminosäuren stimuliert wird, und zwar soll es sich dabei um eine spezifische Wirkung solcher Säuren handeln. Bei Elodea steigerten die Atmung besonders stark Alanin, Phenylalanin und Tyrofin, das Histidin allerdings verhältnismäßig sehr wenig. Untere Schwellen für die atmungssteigernden Wirkungen konnten leider nicht bestimmt werden; jedoch ließ sich zeigen, daß schon recht geringe Konzentrationen (z. B. 0,0002-0,001 mol) die Atmung wesentlich erhöhen. Ganz besonders wichtig ist die Beobachtung, daß die Wirkungen mit steigenden Konzentrationen wieder abnehmen, jo daß also außer unteren Schwellen auch obere solche vorkommen, die bei den einzelnen Aminofäuren verschiedene "Einen besonders interessanten Verlauf zeigt die Lagen haben. Atmung von Elodea in den Asparaginfäurelösungen . . . Außer einer oberen Wirkungsschwelle bei ungefähr 3/1000 mol bis 6/1000 mol hat man ein Minimum der atmungssteigernden Größe zwischen 1/100 mol und 3/200 mol, bei 1/50 mol wächst die atmungssteigernde Größe wieder." Ganz Entsprechendes hatte ich schon 1927 bezüglich der Wirkung mehrerer Aminosäuren auf die Protoplasmaströmung gefunden! Man geht also wohl nicht fehl mit der Annahme, daß mit der Auslösung der Plasmaströmung eine Atmungssteigerung verbunden ist. Daß die lettere nicht bei so hohen Verdünnungen der Aminosäuren nachgewiesen werden kann wie die erstere, mag in der geringen Genauigkeit der Megmethoden für die Atmung begründet sein.

B. Reizstoff der Mimofe

Die Erfahrungen, die ich bei Vallisneria im Laufe der Zeit gewann, gaben mir den Anlaß, mich nunmehr auch mit dem Reizstoff-

problem bei der Mimose zu beschäftigen. Man verdankt dem Italiener Ricca (1916) ben Nachweis, daß bei dieser "Sinnpflanze" die gleichen Blattbewegungen, die nach Erschütterung oder durch Verwundung der Blätter zustande kommen, auch durch Blattextrakte der Mimose ausgelöst werden können, die man von abgeschnittenen Sprossen auffaugen läft. Weiter waren Riccas Beobachtungen indes niemals verfolgt worden. Ich habe daher zunächst einmal an abgeschnittenen Blättern der Mimoje die Wirksamkeit des offenbar in den Blattertrakten vorhandenen Reizstoffes genauer studiert1). Dabei zeigte sich, daß er ähnlich wie andere Hormone noch in sehr hohen Verdünnungen wirksam ist. Für sehr empfindliche Blätter wurde nämlich die untere Schwelle in Extrakten gefunden, die aus 1 g Blattfrischgewicht in 5 1 Wasser gewonnen worden waren. Schätzungsweise wird man banach die untere Schwelle für den Reizstoff noch unterhalb 1:1 Million Verdünnungen vermuten dürfen. Auch dieser Reizstoff ist hitebeständig, er wird aber durch gewisse Bakterien zerstört. Er entsteht offenbar nicht erst durch eine vorausgegangene Reizung der Blätter: benn man erhält ihn gleich dem Plasmaströmung auslösenden Reizstoff der Lallisnerienblätter bereits dann in maximalen Konzentrationen, wenn man frische Blätter sehr schnell mit kochendem Wasser abtötet.

Wie bei Vallisneria habe ich nun ferner die Frage verfolgt, durch welche chemischen Stoffe die Blätter der Mimoje gereizt werden. Dabei zeigte sich, daß diese Pflanze, obwohl sie doch gegen Erschütterungs-, Verwundungs- und Lichtreize so hochgradig empfindlich ist, von der Mehrzahl der allerverschiedensten chemischen Verbindungen, die den Blättern gleich den Blattextrakten von den Schnittflächen her gelöft dargeboten wurden, gar nicht beeinflußt wird. Nur sehr wenige chemische Verbindungen machten davon eine Ausnahme und merkwürdigerweise noch dazu solche, die unter einander nicht die mindeste Verwandtschaft besitzen. Und zwar sind es einerseits wieder gewisse a-Aminosäuren, andererseits por allem einige Anthrachinonderivate; ganz schwach wirken auch einige Fettfäuren. Unter den Aminosäuren waren am wirksamsten das Alanin, Serin und die Glutaminfäure, etwas weniger das Glykokoll, die Aminobuttersäure und die Asparaginsäure. Auch hier machen sich wieder

¹⁾ Fitting, H., Untersuchungen über endogene Chemonastie bei Mimosa pudica. Jahrb. f. wiss. Bot. 8b. 72, 1930; S. 700ff.

große Unterschiede geltend zwischen nahe verwandten Säuren, wie etwa Glutaminsäure und Glutamin, serner zwischen den optisch-aktiven Säuren und zwar zugunsten der natürlich vorkommenden, sowie zwischen den wirksamen Aminosäuren und den zugehörigen Aminen oder Amiden, die sämtlich sehr wenig wirksam sind. Noch etwas empsindlicher als gegen die genannten Aminosäuren sind die Mimosenblätter gegen einige Anthrachinonderivate, wie z. B. besonders gegen das Frangulaemodin. Aber weder solche, noch Aminosäuren kommen in den Blattextrakten als der eigentliche Keizstoff in Betracht; denn die unteren Schwellen aller dieser Verdindungen liegen noch immer viel höher als bei diesem; auch unterscheiden sich die Wirkungen der genannten chemischen Stoffe etwas von denen des Keizstoffes. Z. B. sehen die wirksamen Aminosäuren die Empfindslichkeit der Mimosenblätter sehr schnell soweit herab, daß sie selbst sür Blattextrakte starr werden.

Durch diese Untersuchungen hat sich also noch gar kein Einblick in die chemische Natur des eigentlichen Reizstoffes gewinnen lassen. Aus ihnen geht nur so viel mit großer Sicherheit hervor, daß der Reizstoff nicht eine allgemein in Pflanzen verbreitete chemische Verbindung ist, und daß er zu einem ganz anderen Thpus gehört als der vorher besprochene Reizstoff in der Vallisnerienpslanze. Es wird nun nichts anderes übrig bleiben als der Versuch, das Mimosenbormon möglichst von allen anderen Blattextraktstoffen abzutrennen. Seit Jahren bin ich mit dieser präparativen Arbeit beschäftigt, ohne indes das Ziel bisher erreicht zu haben.

2. Untersuchungen über den Einfluß des Lichtes auf die Wegsamkeit des Protoplasmas für Lösungen 1)

Von Hans Fitting

Beim Stoffwechsel und bei vielen anderen wichtigen physiologischen Borgangen spielen die Durchlässigkeitsverhältnisse bes lebenden Protoplasmas in den Zellen für Nährstoffe und andere Berbindungen offenbar eine sehr bedeutsame Rolle. Grund anzunehmen, daß die Wegsamkeit (Permeabilität) des Plasmas, womit sich in der Tier- und Pflanzenphysiologie schon sehr viele Forscher beschäftigt haben, nicht konstant bleibt, sondern daß sie durch mannigfache äußere und innere Ursachen veränderlich ist, ja daß der Organismus vielleicht sogar imstande ist, sie nach seinen Bedürfnissen selbsttätig, also regulatorisch zu verändern. Jedoch befindet sich bezüglich der letteren Fragen die Forschung infolge sehr großer methobischer Schwierigkeiten, die sich solchen Versuchen entgegenstellen, noch ganz in ihren Anfängen. Auf Grund viel beachteter Arbeiten zweier Pflanzenphysiologen (aus den Jahren 1909 und 1910) galt in der Reiz- und Stoffwechselphysiologie der Pflanzen fast allgemein als gesicherte Tatsache, daß die Permeabilität des Plasmas z. B. durch Licht wesentlich beeinflußt (erhöht) wird. Trop manchen, z. B. auch von mir gelegentlich geäußerten Zweifeln, ob die Versuche jener Forscher wirklich einbeutig seien, war eine dringend nötige Nachprüfung nicht erfolgt. Ich stellte daher Herbert Ancha2) die Aufgabe, den Einfluß des Lichtes auf die Plasmapermeabilität nochmals mit der gleichen Methode, die von jenen Forschern verwendet worden war, und zwar möglichst kritisch zu untersuchen. dringliche Aufgabe mußte in einer möglichst sorgfältigen Ermittlung der Fehlergrenzen der Methode bestehen. Eine solche war nämlich

¹⁾ Aus dem Botanischen Institut zu Bonn.

^{2) 3} h cha, H., Aber den Einsluß des Lichtes auf die Permeabilität von Blattzellen für Salze. Jahrb. f. wiss. Bb. 68, 1928; S. 499ff.

bei den früheren Forschungen leider unterlassen worden. Infolaebessen war damals ganz entgangen, daß die infolge Belichtung beobachteten Ausschläge bei der Mehrzahl der Versuche überhaupt innerhalb der Fehlergrenzen der Mehmethode liegen. Incha gelang es daher bei seinen sehr genauen Versuchen an dem gleichen Versuchsobjekten, die seine Borganger benutt hatten, nicht, mit Sicherheit regelmäßige und eindeutige Permeabilitätsänderungen infolge Belichtung der Blätter nachzuweisen. Gelegentlich kam sogar eine geringe Bermegbilitätszunghme infolge von Verdunklung vor. Auf Grund aller unserer Erfahrungen und eingehender kritischer Aberlegungen brängen sich baher folgende Schlüsse auf: 1. Bermeabilitätsänderungen durch Belichtung mit Sicherheit nachzuweisen, ist die dazu angewendete (plasmolytische) Methode selbst mit allen möglichen Verbesserungen ungeeignet, weil solche Anderungen, falls überhaupt vorhanden, zu klein im Verhältnis zu den Fehlergrenzen dieser Methode sind. 2. Die bisherigen mit dieser Methode angestellten Versuche können also in keiner Weise eine Permeabilitätsänderung des Plasmas durch Belichtung beweisen.

3. Beiträge zur Stoffwechselphysiologie der Grünalgen1)

Von Max Roberg

Während man früher allgemein angenommen hatte, daß für Meerestiere nur geformte Nahrung in Betracht komme, stellte Pütter in den Jahren 1907—1909 die Hypothese auf, ein Teil von ihnen lebe ganz oder teilweise auch von gelöster Nährsubstanz. Es war selbstverständlich, daß eine derartige Ansicht zu ausgedehnten Diskussionen und Kontroversen führen mußte; war sie doch als umwälzend für die zoologische Ernährungsphysiologie zu bezeichnen. Die organischen Berbindungen nun, die sich gelöst im Meerwasser besinden und den Tieren zur Nahrung dienen sollen, entstammen nach Pütter in der Hauptsache dem Stoffwechsel lebender Algen. Er sagt: "Im Stoffwechsel der Algen werden in großer Menge lösliche Kohlenstoffverbindungen gebildet und an das Meerwasser abgegeben."

Die oben erwähnte Theorie über die Ernährung der Wassertiere hat daher zur Voraussetzung, daß lebende Algenzellen einen Teil der bei der Assimilation gebildeten Substanzen in das Wasser absondern müssen, ein Vorgang, der vom ökologischen Standpunkt ausschwer verständlich ist, da die vonden Pflanzen im Stoffwechsel selbst gebildeten organischen Verbindungen nicht ausgenutt oder gespeichert, sondern ausgeschieden und preisgegeben werden. Vers. wollte nun durch Experimente die Möglichkeit dieser letzteren Annahme einer näheren Untersuchung unterziehen; es sollte, um die Fragestellung noch einmal zu stizzieren, festgestellt werden, ob lebende Algen tatsächlich Assimilationsprodukte gelöst dem umgebenden Medium mitteilen²).

Als Untersuchungsobjette bienten absolute Keinkulturen einstelliger Grünalgen: Chlorella vulgaris, Coccomyxa simplex, Scenedesmus bijugatus.

Der Versuchsgang war folgender: Eine anorganische Nährslösung wurde mit Algen beimpft, nach einer gewissen Kultursbauer — 4—10 Wochen — die gebildete Algenmasse durch ein

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Münfter i. 2B.

²⁾ Roberg, M., Ein Beitrag zur Stoffwechselphysiologie ber Grünalgen. Jahrb. f. wiss. Bot., Bd. 72, 1930, S. 369.

Porzellanfilter entfernt und das algenfreie Filtrat auf Kohlenstoffverbindungen geprüft. Hatten die Algen an das umgebende Medium organische Stoffe abgegeben, so mußten diese natürlich nachweisdar sein. Wie die Analysen ergaben, hatte sich nun tatsächlich das Wasser infolge des darin stattgefundenen Algenwachstums an löslichen Kohlenstoffverbindungen angereichert. Ihre Menge war abhängig von der Algenart und der Kulturdauer.

Es sei kurz auf die Bestimmung des Kohlenstoffs eingegangen, die nur mittels Mikromethoden durchgeführt werden konnte, da die zur Verfügung stehenden Mengen der organischen Materie sehr gering waren. Zur quantitativen Erfassung des organisch gebundenen Kohlenstoffs wurde derselbe in einem etwas abgeänderten Corleiskolben in Mikroaussührung mittels Chromschwefelsäure nach Messinger verbrannt und in Natronkalkröhren zur Wägung gebracht. Später trat an die Stelle der gravimetrischen eine titrimetrische Methode. Die gebildete Kohlensäure wurde im kohlensäure zurücktitriert.

In mehreren Versuchsreihen wurden den Pflanzen verschiedene anorganische Nährlösungen geboten. Das Ergebnis war rein Der Gehalt einer Algenkultur an organischen stets basielbe. Substanzen, die sich gelöft im Außenmedium befinden, erfuhr mit ber Versuchsbauer eine Vermehrung. So hatte sich z. B. in einem Versuch die Nährlösung nach 4 Wochen um 1,0 mg, nach 7 Wochen um 2,8 mg und nach 12 Wochen um 3,2 mg C angereichert. suche, die unbekannte gelöste organische Verbindung näher zu bestimmen, hatten infolge der geringen zur Verfügung stehenden Mengen keinen Erfolg. Pilze und Bakterien vermochten die Substanz jedoch als Kohlenstoffquelle zu verwerten. So konnte auch M. Schröber, wie an anderer Stelle dieses Berichtes erwähnt wird (S. 255) feststellen, daß die von Chlorella abgegebenen organischen Berbindungen für Azotobacter chroococcum eine C-Quelle darstellen. Die Frage nun, woher die unbekannten Stoffe stammen und wie sie in die Nährlösung gelangen, wurde vom Verf. in dem bereits oben erwähnten Sinne Bütters beantwortet: Diese Substanzen entstammen wahrscheinlich dem Stoffwechsel lebender Algen. Die Alge produziert mit Hilfe der Sonnenlichtes aus Kohlenfäure organische Materie und gibt einen Teil dieser Assimilate durch Diffusion gelöst an das umgebende Medium ab.

Wenn somit diese Versuche eine Bestätigung der Ansicht Pütters über den Stoffwechsel der Algen darstellen, so ist natürlich über das eigentliche Hauptproblem, die Ernährung der Wassertiere durch geslöste Stoffe, nichts ausgesagt worden.

Gelegentlich der oben berichteten Versuche wurde beobachtet, daß geringe Gaben von Zinksulfat üppigeres Wachstum der Algen hervorriefen. Es ergab sich damit ohne weiteres die Frage, welchen Wert Zink für Chlorophyceen habe1). Ift es, wie bei Aspergilleen (siehe S. 262), als Nährstoff zu betrachten, d. h. ist ohne Zink ein normales Gedeihen unmöglich oder wirkt dieses Schwermetall als Stimulans und begünstigt nur ein schnelleres Wachstum. — Gleichzeitig wurde auch die Wirkung zweier anderer Schwermetalle, Gifen und Kupfer, untersucht. Von ersterem wissen wir, daß es für alle höheren grünen Pflanzen notwendig ist, da ohne seine Gegenwart die Ausbildung des zum autotrophen Leben benötigten Chlorophylls unterbleibt. Ob es aber auch für Algen bei heterotropher Ernährung im Dunkeln unentbehrlich ist, wurde bisher nicht geklärt. bas für Aspergillus wohl ein Nährstoff ist, schien nach allen bisherigen Autoren auf Algen nur als Gift zu wirken und zwar sollten sich schon die geringsten Spuren wirksam erweisen. Bon Zink kannte man je nach der Konzentration des Salzes eine stimulierende und giftige Wirkung auf gewisse Algen.

Die Nährlösungen mußten für diese Versuche nach besonderen Versahren von den geringsten Spuren Eisen, Zink und Aupfer besreit werden, damit nicht unbeabsichtigt mit den Nährsalzen als Verunreinigung derselben geringe Spuren der Schwermetalle dem Medium mitgeteilt wurden. Die Metalle wurden den Algen bei autotropher, mizotropher und heterotropher Ernährung geboten, d. h. die Algen wuchsen sowohl in anorganischer wie organischer Nährslösung im Licht, wie auch in organischer Lösung im Dunkeln. Das Ergebnis war solgendes:

Eisen ist bei jeglicher Ernährungsweise als Nährstoff zu werten, in höheren Gaben wirkt es jedoch vergiftend;

Zink fördert in geringen Mengen das Wachstum, in größeren übt es dagegen einen schädigenden Einfluß aus.

Kupfer ist in sehr geringen Mengen als Stimulans zu betrachten, während es in größeren giftig wirkt. Die Förderung ist besonders stark bei heterotropher und mixotropher Ernährungsweise, während bei autotropher die Schädigung eher in Erscheinung tritt.

¹⁾ Roberg, M., Ein Beitrag zur Stoffwechselphysiologie der Grünalgen. II. Uber die Wirkung von Gisen-, Zink- und Kupfersalzen. Jahrb. f. wiss. Bot., Bb. 76, 1932, S. 311.

4. Über die Stoffwanderung im pflanzlichen Organismus¹)

Von Walter Schumacher2)

Während man in der Tierphysiologie die Erscheinung des Blutfreislaufes schon seit langer Zeit recht genau kennt, ist in der Botanik über einen pflanzlichen Säftestrom nur sehr wenig Sicheres bekannt. Man weiß nur, daß ein solcher vorhanden sein muß, daß etwa die Wurzeln eines Baumes ihre Kohlehydrate nur von den grünen Organen, den Blättern, beziehen können, oder daß die reifenden Krüchte ihre Inhaltsbestandteile aus eben diesen Quellen zugeleitet erhalten muffen; die Leitungsbahnen aber, in denen die Zuder, Eiweiße usw. an die Stellen des Verbrauchs befördert werden, und die bewegenden Kräfte dieser Stoffwanderungen sind bis auf den heutigen Tag noch nicht geklärt worden. Die Gründe, warum ein solches Zentralproblem der gesamten Pflanzenphysiologie noch immer der Lösung harrt, sind dabei keineswegs in einem mangelnden Interesse zu suchen; sowohl die reine Botanik wie auch die angewandten Disziplinen, vor allem die Pflanzenpathologie, haben sich immer wieder, wenn auch häufig mehr spekulativ, mit diesen Fragen beschäftigt, da die Kenntnis der Leitungsbahnen auch hier für die Ausbreitung und Bekämpfung vieler Krankheiten von großer Wichtigkeit ist. Der experimentell eindringenden Forschung haben sich aber ungleich größere Schwierigkeiten als in der Tierphysiologie entgegengestellt, da die Pflanze ja nicht die innere Gliederung wie der Tierförper besitzt, und die für die Stoffleitung in Frage kommenden Organe von so außerordentlicher Aleinheit und Empfindlichkeit sind, daß sie nur mit guten Mikroskopen überhaupt gesehen werden können.

Man hat auf Grund von Ringelungsexperimenten an Bäumen die Kinde als den Ort des Stofftransportes erklärt, ohne jedoch damit

¹⁾ Aus bem Botanischen Institute zu Bonn.

²⁾ Schumacher, B., Untersuchungen über die Lokalisation ber Stoffwanderung in den Leitbündeln höherer Pflanzen. Jahrb. f. wiss. Bot. Bb. 73, 1930; S. 770.

Derfelbe, Untersuchungen über bie Wanderung bes Fluoreszeins in den Sieberöhren. Ebenda Bb. 77, 1933; S. 685.

andere logische Deutungsmöglichkeiten ausschließen zu können. Der exakte Beweis für diese Annahme ist erst in allerjüngster Zeit von englischer Seite erbracht worden. In den Rinden und ebenso in gewissen Bestandteilen der Leitbündel, den sog. Siebteilen, sinden sich nun aber eigenartige, röhrenartige Elemente, deren Querwände von seinen Poren durchsetz sind; und diese sog. Siedröhren haben schon frühzeitig die besondere Ausmerksamkeit der Botaniker erweckt, ohne daß es bisher geglückt wäre, experimentell an diese Gebilde heranzukommen. Ihnen galt im speziellen die Arbeit, über die hier kurz berichtet werden soll.

An den Blattstielen der allbekannten Pelargonien ließ sich nämlich ein solches Leitbündel troß seines geringen Querschnittes von höchstens 1 amm soweit isolieren, daß das Blatt nur noch durch diesen dünnen Strang mit der Mutterpslanze in Verdindung stand. Wenn man nun ein so operiertes Blatt längere Zeit verdunkelt, so konnte mit Hilfe der schon in den vorstehenden Arbeiten benutzten quantitativen Mikrotechnik eine starke Abwanderung der Stickstsssschungen durch dieses isolierte Leitbündel hindurch analytisch erfaßt werden. Nach vielen Mißersolgen gelang es sogar, auch den wasserleitenden Gefäßstrang eines solchen Bündels hinwegzuoperieren, ohne die Stoffwanderung dadurch zu stören. Damit war der exakte und mit den gleichzeitigen englischen Ergebnissen an Rinden übereinstimmende Beweis geliesert, daß für einen Stofftransport in der Pflanze nur der Siebteil in Frage kommen konnte.

Hier versagte aber nun jedes weitere operative Vorgehen; benn es ist eine völlige Unmöglichkeit, aus dem Siebteil eines Leitbündels, nun etwa auch noch die relativ wenigen Siebröhren unverletzt herauszupräparieren. Sowohl in der Tier- wie in der Pflanzenphhssiologie hat man sich nun schon seit langem zum Nachweis von irgendwelchen Strömungen mit Erfolg gewisser Farbstoffe bedient. Es lag daher nahe, auch zur Entscheidung der Frage, ob wirklich die Siebröhren die eigentlichen Leitorgane der Pflanzen darstellen, Farbstoffe einzuführen, und solche Versuche sind denn auch schon vor längerer Zeit wiederholt ausgeführt worden, dis jetzt aber mit völlig negativem Erfolg. Auch ich habe lange Zeit keinerlei Resultate erzielen können, dis ich endlich in dem bekannten Farbstoff Cosin einen Körper fand, der eine recht merkwürdige und streng spezisische Wirkung auf die Siebröhren vieler Pflanzen ausübt, wenn man ihn in geeigneter Weise in das Obiekt einführt. Die Siebröhren riegeln sich nämlich

banach in ihren Siebplatten sehr rasch mit sog. Kalluspfropfen ab oder gehen völlig zu Grunde, ohne daß man an der Pflanze zunächst irgend welche sonstige Veränderungen bemerken könnte. Mit dem Augenblick aber, mit dem ein solcher Verschluß der Siebröhren erstolgt ist, ist auch die Stofswanderung in der Pflanze stillgelegt, wie speziell für den Sticksoff analytisch gezeigt werden konnte.

Damit war endlich ein starker Hinweis auf die Rolle der Siebröhren in den höheren Pflanzen gewonnen. Die nächstliegende Erklärung war jetzt sicherlich die, daß die Siebröhren selbst die Leitzorgane der Pflanze sind. Es war jedoch noch immer der Gedanke nicht von der Hanze sind. Es war jedoch noch immer der Gedanke nicht von der Hanze sind, daß sie etwa nur eine Art von Nervendahnen darstellen, die allerdings in engster Beziehung zur Stosse wanderung stehen mußten; und dieser Lerdacht sand darin eine gewisse Stütze, daß es nicht gelingen wollte, daß Eosin innerhalb der Siedröhren nachzuweisen. Ein solcher Nachweis mußte aber unbedingt gesordert werden, wenn nicht nur die Lokalisationsfrage restloß gelöst, sondern auch die Mechanik der Bewegung einer Ersklärung näher gebracht werden sollte.

Nach längeren vergeblichen Versuchen gelang es schließlich, in einem chemischen Verwandten des Cosins, dem ganz ungiftigen Fluorescein, eine Substanz zu entdeden, die sich in mehrfacher Hinsicht als geradezu ideales Hilfsmittel zur Bearbeitung dieser Fragen erwies. Auch das Fluorescein ist im Inneren einer Pflanze, wenn man es etwa durch die Nerven eines Blattes einführt, mit dem üblichen mikrostopischen und mikrochemischen Hilfsmitteln nicht aufzufinden, so daß ich ursprünglich vermutete, daß es von der Pflanze überhaupt nicht aufgenommen würde. Daß dies jedoch, wie vielleicht auch bei manchem anderen Stoff, der heute noch als nicht permeierend gilt, sehr wohl der Fall ist, zeigte sich erst, als ich damit begann. die Untersuchung statt mit gewöhnlichem mittels des kurzwelligen ultravioletten Lichtes vorzunehmen. Diese Methode gestattet nämlich dadurch, daß hier überhaupt nur Objekte sichtbar werden, die das Bermögen besitzen, das für unser Auge unsichtbare ultraviolette Licht umzuwandeln, den scharfen Nachweis von ganz unvorstellbar kleinen Substanzmengen, ohne daß dabei in die lebenden Zellen direkt eingegriffen zu werden brauchte, was gerade bei den so überaus empfindlichen Siebröhren von ganz ausschlaggebender Bedeutung ist.

Und damit ließ sich nun folgendes beobachten: Wenn man auf die Nerven eines Blattes ein Tröpfchen Fluorescein-Gelatine sett, so.

beginnen ichon nach gang furger Zeit die Siebröhren in größerer Entfernung davon im ultravioletten Lichte plötlich aufzuleuchten, eine leuchtende Welle wandert, polar von dem Gelatinetropfen ausgehend in den Siebröhren, und nur in den Siebröhren, den Blattstiel herab bis zum Stamm und breitet sich baselbst in ganz merkwürdiger und wahrscheinlich von der Pflanze willkürlich steuerbarer Weise weiter aus. Bald zieht der Strom in den Siebröhren unmittelbar hinauf bis zu den Vegetationspunkten und zeigt so überraschend eine unmittelbare Verbindung aller Blätter mit den Zentren des Wachstums, bald steigt er abwärts zu den Wurzeln, bald wird er auch gleichzeitig nach beiden Richtungen abgeleitet. Die Bewegung erfolgt mit einer für eine Pflanze erstaunlichen Schnelligkeit, die bis jett gemessene maximale Geschwindigkeit betrug über 1/2 cm in der Minute, doch steht die Wanderungsgeschwindigkeit in starker Abhängigkeit von der Außentemperatur, deren Absinken die Ausbreitung deutlich verlangsamt. Der wandernde Farbstoff ist in der Zelle nur im lebenden Protoplasma zu beobachten, jede Schädigung der Zelle führt zu einem sofortigen Abstoßen und Erlöschen der Fluoreszenz, so daß angenommen werden muß, daß das Plasma und nicht etwa die Vakuole die eigentliche Wanderbahn für den Stofftransport darstellt.

Es kann nach diesen Ergebnissen keinem Zweisel mehr unterliegen, daß wir in den Siebröhren einer Pflanze die besonderen Leitorgane vor uns haben, in denen die gesuchten geheimnisvollen Stoffströme durch den pflanzlichen Organismus fließen, und daß uns die leuchtende Fluoreszeinspur einen ersten Blick in dieses wundersame innere Setriebe erlaubt. Es ist aber heute noch ganz rätselhaft, welche Triebkräfte diese dauernden Ströme durch eine Pflanze treiben, da ja nirgends Pumpstationen nach Art des tierischen Herzens ausgebildet sind. Vielleicht aber bietet der Umstand, daß wir sie jest wenigstens sichtbar machen können, doch die Möglichkeit, nunmehr auch diese physiologische Grundfrage experimentell in Angriff zu nehmen.

П

Ussimilation der Kohlensäure

1. Untersuchungen über die Rohlensäureassimilation¹) der grünen Bflanzen

Von Richard Sarder

Die gesamte organische Substanz auf der Erde ist mit Ausnahme äußerst geringer Mengen, die praktisch gleich Null gesetzt werden dürsen, auf die Tätigkeit der grünen Pflanzen zurückzusühren. Mit Hilse ihrer Chloroplasten wandeln sie Kohlensäure der Luft in Kohlenshydrate um, ein Prozeß, der als Kohlensäureassimilation bezeichnet wird. Als Rebenprodukt der dabei stattsindenden Reduktion des Kohlendioryds tritt Sauerstoff auf, der in die Atmosphäre entweicht. Die Kohlensäureassimilation ist daher in doppelter Hinsicht von fundamentaler Bedeutung für die gesamten Lebewesen der Erde; sie liesert einerseits die gesamte organische Nahrung, andererseits ist sie die einzige heute auf unserer Erde in Betracht kommende Quelle, die den für die Atmung von Tier und Pflanze notwendigen Sauersstoff produziert.

Es ist daher eine der wichtigsten Ausgaben der pflanzlichen Ernährungsphhsiologie, über diesen grundlegenden Prozeß Klarheit zu schaffen. Über eine Anzahl derartiger Untersuchungen, die mit Hilse der Rotgemeinschaft der Deutschen Wissenschaft im Botanischen Institut der Technischen Hochschule in Stuttgart begonnen wurden und jetzt in Göttingen weitergeführt werden, sei nachstehend berichtet.

A. Ginheimische Pflanzenwelt

a) Assimilation bei Konstanz der Außenfaktoren

Neben der Erforschung der chemischen Abwicklung der Keaktionenskette bei der Kohlensäureassimilation gilt es, die Abhängigkeit des Prozesses von den Außensaktoren zu klären. Da ein Teil der für die Kohlensäureassimilation wichtigen Faktoren, besonders das Licht und die Temperatur, unter natürlichen Bedingungen dauernden Vers

¹⁾ Aus ben Botanischen Instituten ber Technischen Sochschule zu Stuttgart und ber Universität zu Göttingen.

änderungen ausgesetzt sind, so sind neben der Untersuchung am natürslichen Standort Forschungen im Laboratorium unter konstanten Berhältnissen unerläßlich.

In der Literatur ist bereits eine sehr große Zahl von Forschungsergebnissen über dieses Gebiet niedergelegt; fast stets handelt es sich
dabei aber um Versuchsanstellungen, bei denen man alle Faktoren,
die von Bedeutung für die Kohlensäureassimilation sind, konstant
hielt bis auf einen einzigen Faktor, der variiert wurde; dadurch ließ
sich die Wirkung dieses Faktors auf die Assimilation erkennen. Man
ging dabei stillschweigend von der Voraussehung aus, daß die Assi milationsintensität während der ganzen Dauer des Versuches ohne
die Variation dieses eines Faktors konstant geblieben wäre — eine Annahme, deren Kichtigkeit jedoch zunächst noch der experimentellen Brüfung bedurste.

Bur Feststellung der Verhältnisse wurden im Laboratorium Versuche mit dem Wassermood Fontinalis angestellt.). Wenn auch die untergetaucht lebenden Wasserpslanzen nur einen winzigen Bruchteil gegenüber der Landslora darstellen, so sind sie doch für die Assimilationsuntersuchungen besonders geeignet, weil ihnen die Spaltössenungen sehlen, die bei allen Landpslanzen den Eins und Austritt der Stofswechselgase in das Laubblatt vermitteln. Diese Spaltsössnungen können von der Pslanze selbsttätig geöfsnet und geschlossen werden, wodurch der Durchtritt der Gase gefördert oder gehindert wird. Für den Experimentator stellt diese Regulation seitens der Pslanze einen komplizierenden Faktor dar, so daß Wasserpslanzen ohne Spaltössnungen, bei denen die Difsusion der im Wasserpslänzen sase durch die ganze Blattobersläche ersolgt, für manche Versuche vorzuziehen sind.

Die Versuchspflänzchen wurden in besonders für diesen Zweck konstruierte, kleine, mit Wasser gefüllte Köldchen eingeschlossen und ihr Gaswechsel mit Hilfe einer chemischen Mikrotitrationseinrichtung sestgestellt. Bei der geringen Menge des ersorderlichen Versuchsmaterials und der Kleinheit aller Apparaturteile war es möglich, alle Versuche mit mehrfacher Kontrolle auszusühren, wodurch die Resultate sehr an Zuverlässigteit gewinnen. Die Köldchen lagen in einemgroßen Wasserbade bei völligkonstanter Temperatur und wurden mit einer starken elektrischen Lampe (2000 Watt) beleuchtet. Der

¹⁾ R. Harber, Über die Assimilation ber Kohlensäure bei konstanten Außenbedingungen. I. Planta, 1930, Bb. 11, S. 263—293.

elektrische Strom, der die Lampe speiste, wurde durch besondere Vorkehrungen vollkommen schwankungsfrei gehalten.

Nach der bisherigen Meinung, von der nur ganz wenige, fast unbeachtet gebliebene Beröffentlichungen abweichen, hätte unter diesen Berhältnissen die Assimilationsintensität konstant sein müssen. Tatsächlich wies sie aber im Berlause des viele Stunden dauernden Bersuches sehr erhebliche Anderungen auf.

Das Auffälligste war, daß die Assimilationsintensität am Beginn der Versuche relativ träge war, unter der Wirkung des Lichtes aber eine ansangs sehr starke, später zunehmend schwächer werdende Verstärkung ersuhr. Die Pflanzen, die vor dem Versuch viele Stunden dunkel gehalten worden waren, ergaben bei Einschalten des Lichtes einen bestimmten Assimilationswert. In einem Falle war er 31,9, 42 Minuten später war er auf 49,1 gestiegen, nach weiteren 42 Minuten betrug er 51,6 und stieg dann im Laufe von 8 Stunden noch dis 54,8 an. Während man nach den disherigen Vorstellungen den Assimilationsapparat der Pflanzen mit einer Maschine vergleichen konnte, die vom Augenblick des Einschaltens an mit voller Tourenzahl läuft, müssen wir sie nun einer Maschinerie gleichsehen, die erst ganz alle mählich im Laufe von Stunden zu ihrer Höchstleistung gelangt.

Ift die Höchstleiftung erreicht, so bleibt diese nun aber nicht während langer Zeit erhalten, sondern es tritt alsbald ein Abfall der Leistungsfurve ein. So hatte in einem bestimmten Versuch die Assimilations intensität nach $5^1/_2$ Stunden ihr Maximum erklommen und sank bann ganz allmählich wieder ab, so daß nach weiteren 20 Stunden der Anfangswert wieder erreicht war. Es kam aber auch vor, daß der Abfall rascher ober auch noch langsamer vor sich ging. Es tritt also nach einer gewissen Zeit eine Art Ermüdung ein. Wenn man solchen ermübeten Pflanzen nun eine stundenlange Dunkelpause gönnt, so erholen sie sich wieder und sind bei erneutem Einsetzen einer Dauerbelichtung wieder zu neuer Leistungssteigerung befähigt. Ja, es ist sogar möglich, die Ermüdungserscheinungen schon durch sehr kurze Dunkelpausen zu beseitigen. Bei Pflanzen, deren assimilatorische Leistung infolge vielstündiger Dauerbeleuchtung bis unter den Anfangswert gefunten ift, genügen schon Dunkelpausen von wenigen Minuten in 1/2 ftundigem Abstand, um der Ermüdung Herr zu werden und die Affimilationsintensität wieder zu steigern.

Nach diesen Feststellungen erscheinen die Verhältnisse relativ einsach: Durch Belichtung bisher verdunkelt gewesener Pflanzen wird die Assimilation "aktiviert", über viele Stunden ausgedehnte Belichtung ruft dann Abklauungserscheinungen hervor, die durch Dunkelpausen wieder aufgehoben werden können.

Tatsächlich ist der Vorgang aber wesentlich komplizierter. Denn die Einfügung der Dunkelpausen vermag nur bei bereits sehr stark ermüdeten Pflanzen zu einer Hebung der assimilatorischen Tätigkeit zu führen, bei solchen Pflanzen hingegen, die gerade ihre Höchste leistung infolge der Aktivierung erreicht haben, läßt sich der Abfall der Assimilationstätigkeit durch Einschaltung von kurzen Dunkelvausen nicht verhindern. Zwar tritt eine gewisse Bremfung des Abfalls ein, ganz aufhalten läßt er sich aber nicht. Wir müssen baber annehmen. daß gegen die "Aktivierung" eine "Gegenreaktion" einsetzt, die allmählich gegenüber der Aktivierung ins Übergewicht kommt und zum Absinken der Leistungskurve führt. Diese "Gegenreaktion" ist durch Dunkelpausen so gut wie nicht beeinflußbar; sie klingt aber nach einiger Zeit, wenn die Assimilation einen gewissen Tiefstand durch sie erreicht hat, ab, während gleichzeitig ein zweiter, die Leistung ebenfalls herabsehender Prozeß zur Wirkung gekommen ist, nämlich die eigentliche "Ermüdung", die nun durch Dunkelpaufen gunftig beeinflußt werden kann.

Der dargelegte Verlauf der Assimilationskurven gilt nun aber durchaus nicht für alle Fälle, sondern ist nur unter ganz bestimmten Bedingungen verwirklicht, nämlich dann, wenn die Pflanzen in einer Lichtintensität zur Assimilation gebracht werden, die schwächer, gleichstark ober bis zu einer gewissen unteren Grenze stärker ist als die Intensität des Lichtes, in dem die Pflanzen aufgezogen worden sind oder in dem sie sich doch wenigstens während längerer Zeit vor dem Versuch befunden haben. Verwendet man dagegen in schwachem Licht herangewachsene "Schattenpflanzen" und exponiert sie einem sehr starken Versuchslicht, so erhält man Kurven, die nur sehr wenig und nur während sehr kurzer Zeit ober sogar überhaupt nicht ansteigen, dann aber tief absinken1). Dieser Abfall kann nun wieder verschiedenartig sein: entweder er geht ununterbrochen fort, oder er weicht nach einiger Zeit einem vorübergehenden Aufschwung, der seinerseits wieder mehr oder weniger ausgeprägt sein kann.

¹⁾ R. Harber, Aber die Assimilation der Kohlensäure bei konstanten Außenbedingungen. II. Das Berhalten von Sonnen- und Schattenpssanzen: Planta, 1933, Bb. 20, S. 699—733.

kommen Kurven zustande, wie auch Arnold sie schon gefunden hat: durch Leistungssenkung entsteht eine mehr oder weniger ausgessprochene Einbeulung, wie es durch die Kurven mit den niederen Rummern in Figur 1 veranschausicht ist. Die Leistungssenkung ist

nun um so intensiver und das zweite Maximum um so weniger ausgeprägt, je stärker das Bersuchslicht im Berhältnis zur Intensität desjenigen Lichtes ist, an das die Pflanzen durch die Anzucht adaptiert sind. Ist die Intensität des Bersuchslichtes dagegen relativ schwach im Berhältnis zum Anzuchtlicht, so ist die Leistungssenkung gering, oder sie fehlt gänzslich; die Assimilationskurven zeigen daherdann den Berlauf der höheren Nummern der Figur 1.

Maßgeblich für den Assimilationsverlauf ift also die Spanne, die zwischen der Intensität des Lichtes im Assimilationsversuch und der Stärke des Aufzuchtlichtes besteht. Um dieses Abhängigkeitsverhältnis zu beweisen, wurden die Versuchspflanzen in konstantem elektrischen Licht von verschiedenen Intensitäten herangezogen, die zwischen den relativen Werten 1 und 256 abgestuft waren. Wurden solche Pflanzen in verschieden starkes Assimilationslicht gebracht, so er-

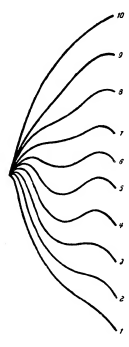


Abb. 1. Schematische Darstellung ber verschiebenen Möglichkeiten von Assimislationskurven bei Konstanz der Außenbedingungen. Je stärker das Versuchslicht im Verhältnis zu demjenigen Licht ist, an das die Pflanzen adaptiert sind, einer desto niedrigeren Nummer gehören die Kurven an.

gab sich stets die der Größe der Spanne zwischen den beiden Lichtsintensitäten entsprechende Kurve.

Die eingangs besprochenen eingipsligen Kurven sind also nicht etwa spezisisch für "Sonnen-" und "Starklichtpflanzen" und die Sattel-kurven spezisisch für "Schatten" und "Schwachlichtpflanzen", sondern an jedem Pflanzenmaterial läßt sich jede Form der Assimilations-kurven erzeugen.

Dabei hat sich gezeigt, daß der jeweilige Abaptationscharakter des Assimilationsapparates sehr labil ist. Durch Behandlung mit stärferem oder schwächerem Licht ließ sich in verhältnismäßig kurzer Zeit eine "Umstimmung" bei den Pflanzen hervorrusen, so daß ursprüngsliche Schwachlichtpflanzen nun wie Starklichtpflanzen und umgekehrt als Starklichtegemplare aufgezogene Individuen nun wie Schwachslichtpflanzen reagierten. Die Anderung in der Reaktionsweise konnte von Tag zu Tag versolgt werden; unter Umständen ließ sich sogar schon durch eine einmalige wenigstündige Lichteinwirkung der Chasrakter der Assimilationskurven grundlegend verändern.

Es kann kein Zweifel bestehen, daß an diesen Vorgängen nicht nur die einzelnen Teilvorgänge der eigentlichen Photosynthese beteiligt sind, sondern daß auch innere, im Plasma der lebenden Zelle sußende Vorgänge dabei eine sehr wesentliche Rolle spielen müssen.

Die Assimilation der Kohlensäure ist also ein Prozeß, bei dem ein ganzer Komplex von Reaktionen in ungeahnter und sehr verwicklter Weise ineinandergreift. Über das Wesen der einzelnen Teilreaktionen vermögen wir noch nichts Käheres auszusagen, darüber können erst weitere Untersuchungen Klärung schaffen.

b) Tagesgang der Assimilation unter natürlichen Berhältnissen

Wie die Untersuchung der Assimilation unter konstanten Außenbedingungen, brachte auch das Studium des Tagesverlaufs der Assimilation der Laubblätter unter natürlichen Verhältnissen Überraschungen und ließ noch mancherlei Fragen offen.

Aus Laboratorienversuchen wissen wir, daß die Kohlensäuresassimilation von einer Anzahl von Außensattoren abhängig ist, von denen die Lichtintensität, die Temperatur und die Kohlensäurestonzentration die wichtigsten sind. Dabei wird die Asslensäuresintensität nach den Untersuchungen von Blackman, Harder u. a. am stärksten beeinslußt durch densenigen Faktor, der sich am meisten im Minimum besindet. Sind beispielsweise Lichtintensität und Tempesratur hoch, die Kohlensäurekonzentration aber niedrig, so wird eine Erhöhung der Kohlensäurekonzentration eine verhältnismäßig sehr viel stärkere Vermehrung der Asslichtes oder der Temperatur, die als "überschüssige" Faktoren nur eine geringe oder sogar gar keine

Verstärkung der assimilatorischen Leistung auszulösen vermögen. Erst wenn die Kohlensäurekonzentration um so viel erhöht worden ist, daß dadurch die anderen Faktoren ins Minimum gedrängt worden sind, vermag deren Veränderung starke Ausschläge in der Assimilationsintensität hervorzurusen, während die Steigerung der Kohlensäureskonzentration nun verhältnismäßig unwirksam bleibt.

Wit diesen für die theoretische Seite des Assimilationsvorganges bedeutsamen Feststellungen hatte man sich disher begnügt, die Beantwortung der wichtigen Frage nach der Leistung des Laubblattes im Lause eines Tages unter natürlichen Verhältnissen stedte dagegen noch ganz in den Anfangsstadien. Abgeschen davon, daß man keine Dauerbeodachtungen machte, hatte man vor allem bei den Gaswechselversuchen immer die Versuchsblätter von der Mutterpslanze abgetrennt und für sich untersucht und somit unnatürliche Verhältnisse geschaffen. Sine Ausnahme in beiderlei Hinsicht machen nur Versuche von McLean und Kostntschew, die aber wieder daran kranken, daß die Beobachtung der Außensaktoren während der Versuchszeit so unvollkommen ist, daß sich nichts Genaueres darüber aussagen läßt, wodurch nun eigentlich der Tagesgang der Assimilation geregelt wird.

Es hat deshalb Fräulein Dr. Schoder¹) im botanischen Garten in Stuttgart eine große Zahl von Bersuchen ausgeführt, bei denen der Tagesverlauf der Assimilation an den nicht von der Pflanze losgelösten Blättern im Freiland bestimmt wurde bei gleichzeitiger exakter Messung der Lichtintensität, der Temperatur und der Kohlensäurekonzentration der Luft; auch die Spaltöffnungsweite wurde mit beobachtet. Die Untersuchungen wurden durchgeführt an einer Anzahl krautiger und holziger Freilandpflanzen wie Kartoffel, Kapuzinerkresse, Wegerich, Pappel, schwarze Johannisbeere, wilder Wein u. a.

Die Versuche wurden so ausgeführt, daß über das Versuchsblatt eine passende Glaskammer geschoben wurde, durch die ein dauernder Luftstrom gesogen wurde; durch chemische Analyse des Kohlensäuregehaltes der Luft vor und nach Passieren der Kammer wurde die Assimilation bestimmt.

¹⁾ Annemarie Schober, Über die Beziehung des Tagesganges der Kohlensäureassimilation von Freilandpflanzen zu den Außensaktoren. Jahrb. f. wiss. Bot., 1932 Bb. 76, S. 441—484.

Der Tagesgang der Assimilation war ein außerordentlich mannigfaltiger. Bei der graphischen Darstellung glich keine Kurve der andern, sondern jeden Tag ergab sich wieder ein neues Bild: teils lag das Maximum der Assimilation in den Morgenstunden, teils am Nachmittag, teils gipfelte die Assimilation in den Mittagstunden. Zuweilen zeigte die Assimilation während des ganzen Tages zu allen Stunden ungefähr gleiche Stärke, in anderen Fällen wieder war ein äußerst unruhiges Steigen und Fallen der Assimilationsintensität vorhanden. Bon einer "Normalkurve", die in der Mehrzahl der Fälle verwirklicht gewesen wäre, konnte keine Rede sein, sondern die assimilatorische Tätigkeit war eine ganz außerordentlich unregelmäßige. Ja, in einigen Fällen fand sogar troß anscheinend günstiger Konstellation der Außensaktoren überhaupt keine Kohlensäureaufnahme statt, sondern die Blätter gaben Kohlensäure ab, die Dissimilation war also stärker als die Assimilation.

Infolge der sorgfältigen Registrierung der Außenfaktoren ließ sich der scheindar völlig regellose Verlauf der Tageskurven jedoch zu einem guten Teil in ursächliche Beziehung zu den Umweltsfaktoren setzen und damit erklären.

An lichtschwachen Tagen, wie sie der Frühling und der Herbst oft bringt, zeigte die Assimilation im allgemeinen eine starke Abhängigkeit von der Lichtintensität. Das Licht besand sich dann gegenüber der Temperatur und der Kohlensäurekonzentration im Minimum, es war der "begrenzende" Faktor. An solchen Tagen stieg die Assimilation im Lause des Bormittags mit zunehmender Lichtintensität an, erreichte normalerweise mittags ihren Höhepunkt und siel nachmittags wieder ab. Traten aber durch Wolken Lichtschwächungen ein, so sank die Assimilationsintensität sofort ab, um mit Wiedereintritt des Sonnenscheins wieder zu steigen. Genau so abhängig vom Licht war der Assimilationsverlauf aber auch im Hochsommer an sehr trüben Regentagen; sobald die Wolken etwas lichter wurden, versstärkte sich die Assimilation, um beim Ausziehen dicher Wolken dann wieder tief zu sinken.

Ist im Sommer das Wetter dagegen hell, so zeigt die Assimilationsintensität in der Regel keine Beziehungen zum Licht. Zwar sindet auch an solchen Tagen zunächst am frühen Morgen ein Anstieg der Assimilation mit dem zunehmenden Tageslicht statt, bald kommt er aber zum Stillstand, während die Lichtintensität noch stark zunimmt. Die Ursache dafür liegt in der zu niedrigen Kohlensäurekonzentration

ber Atmosphäre. Während für schwaches Licht Kohlensäure im Überschuß vorhanden ist, und das Licht dann begrenzend wirkt, gerät bei starkem Licht die Kohlensäure ins Minimum und wirkt nun ihrerseits begrenzend. Die ganzen riesigen Lichtintensitäten, die an Sommertagen während der Mittagszeit auf die Pflanzen treffen, können daher überhaupt nicht für die Assimilation voll ausgenütt werden, weil der in der Atmosphäre vorhandene Kohlensäuregehalt zu gering ist, um noch eine Steigerung der Assimilationsleistung über die Werte hinaus zu ermöglichen, die schon stundenlang vor dem höchsten Sonnenstand erreicht waren. Jede kleine, nur wenige Prozent betragende Erhöhung in der Kohlensäurekonzentration (wie sie z. B. durch Schornsteingase, die der Wind herbeiweht, oder auch durch die Tätigkeit der Begetation selbst verursacht sein kann) löst sofort eine Bermehrung der assimilatorischen Tätigkeit aus, jeder Rückgang führt zu einer Verminderung, während gleichzeitig stattfindende Veränderungen der Lichtintensität bis zu mehreren 100% so gut wie wirkungslos bleiben. In einem bestimmten Versuch z. B., der im Juli mit der schwarzen Johannisbeere gemacht wurde, war um 943 Uhr eine bestimmte Menge Kohlensäure im Liter Luft enthalten, die wir = 100 setzen wollen. Die dabei gemessene Assimilationsgröße setzen wir ebenfalls = 100. Im Laufe ber nächsten Stunden schwankte der Kohlensäuregehalt dann um wenige Prozent, und alle Schwankungen wurden, wie Tab. 1 zeigt, von der Assimilation getreulich mitaemacht.

Tabelle 1

| Uhr | Kohlensäuregehalt der Luft | Assimilation |
|-----------|----------------------------|--------------|
| 943 | 100 | 100 |
| 1023 | 98 | 93 |
| 1120 | 103 | 120 |
| 12^{47} | 102 | 113 |
| 1385 | 103 | 117 |

Solche kohlensäurebegrenzten Tage gibt es im Laufe der Vegetationszeit viel mehr als lichtbegrenzte, da an klaren Tagen im Frühjahr und im Herbst und selbst an mäßig trüben Hochsommertagen das Licht immer noch im Überschuß vorhanden ist.

Für die Praxis der Kohlensäuredungung ergibt sich aus diesen Beobachtungen, daß eine Begasung mit Kohlensäure an trüben

Tagen keinen Zweck haben kann, da dann das Licht den Gang der Assimilation reguliert und die Vermehrung des Kohlensäuregehaltes wirkungslos bleiben muß. Die Richtigkeit dieser Schlußfolgerung ist dann auch von Harder, Keppler & Reuß (siehe unten) experimentell gezeigt worden.

Nun wird aber auch an sonnigen Tagen eine Erhöhung der Kohlensäurekonzentration nicht in allen Fällen zu einem entsprechenden Erfolg führen, weil noch ein dritter Faktor mit eingreift, nämlich die Temperatur. Bei sehr hohen Temperaturen, die nicht selten mit besonders starker Intensität des Sonnenlichtes zusammensallen, wird die assimilatorische Leistung geschwächt, so daß dann auch eine Kohlensäuredüngung keine Steigerung der Assimilation bewirken kann. Dieser negative Einfluß der Temperatur kann unter Umständen so stark sein, daß die Pflanzen überhaupt nicht assimilieren, sondern während der heißesten Tageszeit direkt Kohlensäure ausscheiden. Allerdings tritt das in unserem Klima nur sehr selten ein und wurde von Fräulein Dr. Schoder unter ungefähr 100 Versuchstagen nur einmal festgestellt. In heißen, trockenen Gegenden ist diese Erscheinung dagegen viel häusiger, wie inzwischen Schanderl, Kostytschew sowie Harder, Filzer & Lorenz gezeigt haben.

Nun ist aber der Tagesgang der Assimilation nur in relativ seltenen Fällen so eindeutig durch einen einzigen Faktor begrenzt. Im allgemeinen greisen die Faktoren wechselweise ineinander. In den Morgens und Abendstunden wird meistens die Kohlensäure im Überschuß vorhanden sein und das Licht oder die niedrige Temperatur begrenzend wirken, später werden dann an klaren Tagen diese beiden Faktoren in Überschuß geraten, und die Kohlensäure wird begrenzend werden. Treten dann Wolken auf, so wird wieder die Wirkung der Kohlensäure zur Geltung kommen, so daß ein dauerndes Wechselspiel stattsindet. Gerade dadurch werden die assimilatorischen Leistungen ein und desselben Blattes an auseinandersolgenden Tagen sich niemals gleichen, sondern es werden gemäß dem Wechsel der Außensfaktoren immer neue Barianten ausstreten.

Nun genügt dieses Wechselspiel der Außenfaktoren aber tatsächlich noch nicht, um alle gefundenen Tageskurven zu erklären. Sondern es wurden viele Kurven ermittelt, die mit Hilfe von Lichtintensität, Kohlensäurekonzentration und Temperatur allein nicht deutbar sind. Die Assimilation ging vielmehr ihre eigenen Wege. Es müssen also auch noch innere Faktoren am Assimilationsgang mit beteiligt sein.

Sie näher zu charakterisieren, ist einstweilen nur schwer möglich. Teilweise werden die oben geschilderten Faktoren, die die Attivierung, Gegenreaktion und Ermüdung hervorrufen mit im Spiele sein, teilweise können Anhäufungen von Assimilationsprodukten und ähnliches einen Einfluß auf die Tätigkeit der Chloroplasten ausgeübt haben, schließlich mussen aber noch weitere, einstweilen gänzlich unbekannte, wohl plasmatische Faktoren wirksam sein. Anders ist es nicht benkbar, daß Resultate, wie das folgende zustandekommen können: bei einem Versuch mit der Johannisbeere herrschte an einem hochsommerlichen Gewittertage um 1419 Uhr, um 1550 Uhr und um 1638 Uhr genau die gleiche Lichtintensität und Kohlensäurekonzentration, die Assimilation war dabei aber um 1638 Uhr um mehr als 100% höher als um 1419 Uhr, und in der Zwischenzeit, um 1550 Uhr, fand überhaupt keine Kohlensäureaufnahme statt, sondern es wurde Kohlensäure ausgeschieden Das sind Unregelmäßigkeiten, die sich vorläufig noch jedem Versuch einer Deutung entziehen. Allerdings traten sie bei den Bersuchen Fräulein Schoders nur sehr selten auf, Kostytschew hat sie dagegen öfter beobachtet, so daß an ihrer Existenz nicht gezweifelt werden kann. Aufgabe der Zukunft wird es sein mussen, diesen rätselhaften Erscheinungen auf den Grund zu kommen.

Alle hier besprochenen Ergebnisse beziehen sich nur auf Sonnenblätter. Daß Schattenblätter sich unter den gleichen Bedingungen ebenso verhalten, ist damit noch nicht gesagt; im Gegenteil, nach allem, was in der Literatur über die Physiologie der Schattenblätter bisher niedergelegt ist, ist zu erwarten, daß ihre Tageskurven ein ganz anderes Bild geben werden.

c) Assimilation bei Rohlensäuredungung

Während die Schoderschen Versuche alle unter natürlichen Verhältnissen gemacht wurden, haben Harder, Keppler & Reuß¹) die Assimilation unter der Wirkung von Kohlensäurebegasung untersucht.

Daß eine Erhöhung der Kohlensäurekonzentration die Assimilation bis zu gewissem Grade zu steigern vermag, geht bereits aus den oben

¹⁾ R. Harber, E. Keppler und H. Reuß, Beobachtungen über bas Pflanzenwachstum und die Kohlensäureassimilation bei Kohlensäuredungung und nächtlicher Zusabeleuchtung. "Die Gartenbauwissenschaft", 1931, Bd. 5, S. 389—428.

mitgeteilten Schoberschen Versuchen hervor und ist auch bereits von zahlreichen andern Untersuchern festgestellt worden. Bei den in der Literatur vorliegenden Untersuchungen über diesen Gegenstand wurde aber stets mit abgeschnittenen Blättern und Augenblickswerten gearbeitet; wie dagegen das Blatt im normalen Verband mit seiner Tragpslanze und in Dauerversuchen auf die Kohlensäuredüngung reagiert, das bedurste noch durchaus der Untersuchung. Wie notwendig es war, solche Experimente anzustellen, geht ohne weiteres aus den Ergebnissen unserer Versuche hervor, die in manchen Punkten von dem abweichen, was man auf Grund der bisherigen Laboratoriumsersahrungen erwarten mußte.

Das Studium der Affimilationsverhältnisse bei fünstlicher Begasung mit Kohlensäure ist abgesehen von der theoretischen Bedeutung auch von großem Interesse für die Praxis. Seit Jahren ist die Gärtnerei bemüht, durch Kohlensäuredungung ihre Gewächshauserträgnisse zu erhöhen und hat dabei auch durchaus Erfolg erzielt. Da aber nicht alle Pflanzenarten gleich reagieren, so muß für die einzelne Art ausprobiert werden, in welcher Dosierung ihr die Kohlensäure zugeführt werden muß. Das machte man bisher meift in der Weise, daß man begaste und dann den Erfolg bei der Ernte abwartete. Man muß also Wochen bis Monate warten, bis man ein Ergebnis zu sehen bekommt. Da nun die ganze Wirkung der Kohlenfäuredungung auf einer Förderung der Assimilation beruht, so muß man viel rascher zu einem Einblick kommen, wenn man direkt bei der Begasung die Assimilation untersucht. Aus dem Tagesverlauf der Assimilation wird man wichtige Schlüsse über die Reaktion der Aflanzen auf die einzelnen Kohlensäuregaben ziehen können und wird schon nach wenigen Versuchstagen zwedmäßig erscheinende Underungen einführen können. Ferner wird man feststellen können, wie die Pflanzen während ihrer einzelnen Entwicklungsphasen, nach voraufgegangener stärkerer oder schwächerer Assimilation, bei verschiedenem Wetter und auf ähnliche kurzbauernde Veränderungen reagieren — Dinge, in die der nur das Endresultat zeigende Begetationsversuch überhaupt keine Einblicke erlaubt.

Die Versuche wurden in der Hauptsache mit den gleichen Pflanzenarten wie die schon besprochenen durchgeführt, jedoch kamen noch Birke, Bohne, die Zierpflanze Plectranthus und einige andere hinzu. Da die Erhöhung des Kohlensäuregehaltes der Luft im Freiland auf erhebliche Schwierigkeiten stößt, wurde die Kohlensäuredungung entweder im Gewächshaus vorgenommen, oder die im Freiland stehenden Pflanzen wurden mit einem großen transportabeln Glashaus übersbaut. Da letzteres relativ umständlich ist, so wurde die Mehrzahl der Bersuchspflanzen in Töpsen gezogen. Die Kohlensäure selbst wurde durch Verbrennen der Keinauschen OCO-Dunggaskohlen erzeugt.

Wurden die Pflanzen begast, so trat mit der Zunahme der Kohlenfäureassimilation auch eine starke Erhöhung der Assimilationsintensität ein. Bei einem Versuch mit Bohnen 3. B., der so angestellt wurde, daß das eine Versuchsblatt normale Luft, ein anderes aber eine auf das Dreifache erhöhte Kohlenfäurekonzentration erhielt, verhielt sich die von 8-15 Uhr erzielte Ausbeute pro Quadratzentimeter des unbegasten zum begasten Blatt wie 100:340. Wurde die Begasung, wie in diesem Fall, in mäßigen Grenzen gehalten, so blieb die Assimilationssteigerung während des ganzen Tages bestehen, wurden aber sehr hohe Konzentrationen gegeben, so fand nur anfangs eine starke Steigerung der Assimilation statt; schon etwa eine Stunde nach dem Beginn der Kohlensäuredungung fiel die Assimilationsgeschwindigkeit dann wieder ab und war nach ein bis zwei weiteren Stunden wieder bis zum Ausgangswert gefunken. Man konnte die Begafung dann während des ganzen Tages fortseten, ohne daß die Assimilation wieder einen Aufschwung genommen hätte. Es ist also für die Prazis völlig zwecklos, während des ganzen Tages mit hohen Konzentrationen zu begasen, eine dauernde mäßige oder eine einmalige starke Zufuhr von Kohlensäure sind vollkommen ausreichend. Dazu bedarf es allerdings noch der genaueren Untersuchung, welcher dieser beiden Wege den besseren Gesamteffekt hervorruft. Soweit unsere Versuche schon ein Urteil zulassen, burfte je nach der Pflanzenart, dem Entwicklungszustand, der herrschenden Lichtintensität und weiteren Bedingungen teils die eine, teils die andere Methode den besseren Erfolg bringen.

Das sind Ergebnisse, die nach dem Stande unserer Kenntnisse nicht sonderlich überraschen, ganz unerwartet war dagegen das Bershalten geschwächter Pflanzen bei der Begasung. Die Schwächung war dadurch zustande gekommen, daß die Topsezemplare nicht rechtzeitig umgetopst worden waren, sondern sich seit vielen Monaten im gleichen Tops besanden. Als derartige Exemplare der Kapuzinerkresse begast wurden, stellte sich heraus, daß sie überhaupt nicht auf die Erhöhung der Kohlensäure reagierten, sondern sie assimilie

sierten mit der gleichen Intensität weiter wie vor und nach der Begasung in der normalen Atmosphäre. Bedeutend auffälliger war die Reaktion bei geschwächten Plektranthuspflanzen, bei denen als Folge der Kohlensäuredüngung starke Unregelmäßigkeiten in der Assimissationsgeschwindigkeit auftraten: zeitweise war die Kohlensäurezersehung höher als in gewöhnlicher Luft, in der nächsten halben Stunde sank sie aber dann sehr stark ab, und zwar dis zu schwacher Ausscheidung von Kohlensäure, die allerdings bald wieder verschwand; das wiederholte sich mehrmals am Tage, so daß als Endergedniskeinerlei Förderung der Tagesseistung der Assimilation resultierte.

Biel extremer war die ungünstige Reaktion bei der Kartossel, die wohl am meisten unter den beschränkten Berhältnissen der Topsstultur litt. Bei ihr sank die assimilatorische Leistung mit Eintritt der Begasung rapide ab und führte zu starker Ausscheidung von Kohlensäure. Mit Kückgang der Kohlensäurekonzentration sand dann wieder übergang zu normalen Assimilationsverhältnissen statt. Tabelle 2 veranschaulicht diese Berhältnisse. Das Licht war am Bersuchstage relativ schwach, so daß während des ganzen Tages das Licht der begrenzende Faktor war. Die Assimilationswerte zeigen daher auch während des ganzen Tages sehr deutliche Beziehungen zu den Bersänderungen in der Beleuchtung, solange der Kohlensäuregehalt der Luft normal war. In der Zeit zwischen 10 Uhr und 1045 Uhr wurde aber begast, die Kohlensäurekonzentration stieg dadurch auf etwas mehr als das Doppelte, und die Assimilation sank infolgedessen von

Tabelle 2.

| Uhr | CO2 mg pro Liter | relative Ussimilation | relative Lichtintensität |
|------------------|---------------------|--------------------------|-----------------------------|
| 800 | 0,82 | + 100 | 60 |
| 845 | 0,75 | + 300 | 120 |
| 930 | 0,75 | + 210 | 100 |
| 1000 | 0,70 | + 330 | 160 |
| 10^{45} | 1,50 | — 170 | 120 |
| 11 ³⁰ | 1,80 | 530 | 120 |
| 1200 | 1,50 | + 100 | 120 |
| 1240 | 0,60 | + 160 | 120 |
| 1330 | 0,60 | + 100 | 80 |
| 1420 | 0,60 | + 40 | 40 |

330 um 10 Uhr auf — 170 um 10⁴⁵ Uhr. Bei der noch zunehmenden Kohlensäurekonzentration finden wir um 11³⁰ Uhr einen noch stärkeren negativen Wert, worauf die Assimilation mit abnehmender Kohlensäuremenge (das Gewächshaus wurde gelüftet) wieder anstieg, um ab 12⁴⁰ Uhr, als wieder normale Kohlensäureverhältnisse erreicht waren, wieder dem Gange der Lichtintensität zu folgen.

Wurden solche Pflanzen dann umgetopft und wiederum begast, so trat nun wieder normale positive Reaktion auf die Kohlensäurebüngung ein.

Wenn auch noch nicht bekannt ist, welche Faktoren im einzelnen bei der vernachlässigten Umtopfung die negative Wirkung auslösten, und wenn weiterhin auch noch nicht seststeht, od alle Pslanzenarten in der gleichen Weise reagieren, so ergibt sich doch einerseits, daß der Assimilationsapparat der Pslanzen viel leichter beeinflußbar ist, als man es bisher wußte, und andererseits für die Praxis der Kohlensfäuredüngung die Notwendigkeit, bei den Begasungen auf tadellosen Zustand der Pslanzen zu achten, da sonst evtl. das Gegenteil von dem erreicht wird, was man anstrebt.

Ein weiterer Faktor, der für die Kohlensäuredüngung mindestens bei gewissen Pflanzen von Bedeutung ist, ist das Alter der Blätter. Bei der Zimmerlinde konnten wir allerdings bei den vergilbenden alten Blättern keine andere Reaktion auf die Begasung feststellen als bei den jungen Blättern, anders dagegen dei Freilandezemplaren der Bohne und der Birke, die im Oktober untersucht wurden. Im Sommer hatten ihre Blätter auf Kohlensäuredüngung mit einer Berstärkung der Assimilationsintensität geantwortet, und auch im Herbste assimilierten sie noch normal in gewöhnlicher Luft, bei Begasung dagegen wies ihre Assimilation im Herbst außerordentlich starke Unregelmäßigkeiten auf und schlug häusig und langdauernd in stark negative Werte, also Kohlensäureausscheidung, um. Die Kohlensäuredüngung übte hier also eine durchaus ungünstige Wirkung aus.

Ganz abgesehen von der Bedeutung für die theoretische Beurteilung der Assimilation zeigen unsere Versuche wohl schlagend, daß das physiologische Experiment sich auf direktestem Wege auch zum Nutzen der Praxis auswirken kann.

d) Affimilation von Kälte- und Wärmeindividuen

Kultiviert man untergetauchte Wasserpslanzen längere Zeit bei verschiedener Temperatur aber unter sonst gleichen Bedingungen und untersucht dann ihre Assimilation, so sindet man, daß der Assimilationsapparat der Pflanzen sich an die Temperatur angepaßt hat. Bei einer Temperatursteigerung von 8 auf 18° C nimmt die Assimislationsintensität bei den Wärmeindividuen viel stärker zu als bei den Kälteindividuen. Der Quotient

Assimilationsintensität bei höherer Temperatur

ist bei den Wärmepflanzen also größer als bei den Kältepflanzen. Für diese von Harder gefundenen Verhältnisse hat er verschiedene Erklärungsmöglichkeiten diskutiert und ist zu dem Schluß gekommen, daß der Unterschied zwischen den Wärme- und Kältepflanzen am wahrscheinlichsten auf eine Anpassung des Assimilationsenzhms als des temperaturempfindlichen Faktors zurüczusühren sei. Da dieses Enzym, für das Willstätter die ersten Belege erbracht hat, aber einstweisen noch hypothetisch ist und nicht isoliert werden kann, so hat Fräulein Dr. Luippold') Modellversuche mit einem anderen isolierbaren Ferment von Kälte- und Wärmepflanzen angestellt, um zu prüfen, ob bei diesem eine Anpassung an die Kulturtemperatur stattssindet. Benutt wurde dafür die Diastase des Pilzes Aspergillus niger, der bei 35° und bei 15° C gezüchtet wurde. Bei der Bestimmung des Quotienten

Wirkungsgeschwindigkeit bei 35° Wirkungsgeschwindigkeit bei 15°

ergab sich jedoch, daß die Züchtungstemperatur keinen direkten Einfluß auf den Quotienten ausübt. Dagegen erwies sich der Quotient als abhängig von der Wasserstoffionenkonzentration des Dispersions-mittels. Sucht man daraus Beziehungen zu den Harderschen Versuchen herzustellen, so scheint die Folgerung am wahrscheinlichsten, daß

¹⁾ E. Quippold, Über den Einscluß der Kulturtemperatur und des Nährbodens auf die Wirkungsgeschwindigkeit der Diastase von Asporgillus niger nehst Betrachtungen über die Assimilation von Wärme- und Kältepslanzen. Jahrb. f. wiss. Vot., 1929, Bd. 70, S. 26—56.

das Protoplasma warm bzw. kalt gezüchteter Blätter ein verschiedenes p_H hat, vorausgesett, daß man die Unterschiede in der Assimilationsintensität überhaupt als enzhmatisch bedingt zu betrachten hat, und serner vorausgesett, daß die bei der Assimilation etwa tätigen Enzhme eine ähnliche Abhängigkeit vom p_H besitzen, wie es für die Diaskase der Fall ist.

e) Treibversuche mit Kohlensäuredüngung und nächtlicher elektrischer Beleuchtung

Für die gärtnerische Prazis ist es von großer Bedeutung, die Handelspflanzen in möglichst kurzer Zeit verkaufssertig zu haben. Besonders im Winter ist dies wichtig, weil durch Abkürzung der Kulturzeit im Gewächshaus viel Heizmaterial gespart wird. Es können daher im Winter sogar relativ teuere Treibversahren, z. B. die elektrische Zusatbeleuchtung, noch rentabel sein, wenn man sie bei der Kultur hochwertiger Verkaufsodjekte (Rosen u. dgl.) in Anwendung bringt. Gelingt es zudem, durch das Treiben die Entwicklung der Pflanzen so zu beschleunigen, daß sie zu einer Jahreszeit verkaufssertig sind, in der die betreffende Art bei normaler Kultur überhaupt nicht auf den Markt zu bringen ist, so bedingt das einen weiteren wirtschaftslichen Rutzen für den Züchter.

Von derartigen rein praktischen Gesichtspunkten aus haben wir eine Entwicklungsbeschleunigung durch Steigerung der Kohlensäuresassimilation angestrebt. Da die Assimilation, wie schon gesagt, stark abhängig ist sowohl von der Intensität des Lichtes wie von der Konsentration der Kohlensäure, so liegt es sehr nahe, eine Entwicklungsbeschleunigung dadurch herbeizusühren zu suchen, daß man im Winter elektrische Zusatzbeseuchtung und Kohlensäuredüngung miteinander paart.

Die Bersuche¹) wurden in einem Gewächshaus ausgeführt, das in vier gegeneinander licht- und gasdicht abgeschlossene Abteilungen ausgeteilt war. Die vier Abteilungen hatten genau gleiche Temperatur und wurden gleichmäßig mit Pslanzen beschickt. In Abteilung I

¹⁾ R. Harber, E. Keppler und H. Reuß, Beobachtungen über das Pflanzenwachstum und die Kohlenfäureassimilation bei Kohlenfäuredüngung und nächtlicher Zusatbeleuchetung, "Die Gartenbauwissenschaft", 1931, Bd. 5, S. 389—428.

wurden die Pflanzen normal kultiviert (Kontrollabteilung), in der zweiten wurde mit Kohlenfäure gedüngt (Kohlenfäureabteilung), in der dritten war dei Tage alles normal, nachts wurden die Pflanzen aber von 22—6 Uhr mit elektrischem Licht beleuchtet (Lichtabteilung), und in der vierten Abteilung wurde wie in Abteilung III nachts beseuchtet und dazu sowohl dei Tage wie auch in der Nacht mit Kohlensfäure gedüngt (Licht-Kohlenfäureabteilung).

Die Untersuchungen wurden während zweier Winter an einer größeren Anzahl verschiedener Pflanzenarten durchgeführt, für die Hauptversuche kamen 120 eingetopfte Hortensien zur Verwendung. Die Hortensien wurden deshalb gewählt, weil sie unter normalen Kulturbedingungen im Anfang des Winters eine Ruheperiode durchmachen und daher von den Handelsgärtnern nicht vor Februar-März auf den Markt gebracht werden; unser Ziel war aber, die Pflanzen schon zu Weihnacht verkaufsfertig zu haben. Der Versuch begann am 22. Oktober. Schon eine Woche nach Versuchsbeginn zeigten sich in den vier Abteilungen Unterschiede in der Entwicklung und allmählich bildeten sich sehr starke Verschiedenheiten sowohl hinsichtlich des Wachstums wie auch bezüglich des Termins und der Appigkeit des Blühens aus. Die ersten voll erblühten, verkaufsfertigen Pflanzen traten nach 5 Wochen (28. November) in der Licht + Kohlenfäureabteilung auf, in der unbegasten Lichtabteilung vergingen dagegen 6 Wochen bis zur Vollblüte. In der Kohlensäureabteilung konnten erst nach 8 Wochen die ersten Pflanzen als verkaufsfertig bezeichnet werden; sie hatten aber nur kleine, unschöne Blütenstände. In der Kontrollabteilung schließlich war erst nach 11 Wochen die Blüte erreicht; die Aflanzen hatten aber fast gar keine neuen Blätter gebildet, viele ihrer Triebe waren noch unentwickelt oder hatten "sitzengebliebene" Blütenstände, so daß die ganze Serie keinen Verkaufswert hatte. Es war also ein sehr deutlicher Anstieg vorhanden von der Kontrollabteilung über die Kohlenfäureabteilung zur Lichtabteilung und von dort zur Licht+Kohlenfäureabteilung. Da im Winter die Lichtintensität der begrenzende Faktor für die Assimilation ist, so wurde durch die nächtliche Beleuchtung allein ein sehr wesentlich besserer Erfolg erzielt als durch die Kohlensäuredüngung allein. Bei den nachts beleuchteten Pflanzen dagegen rief die Begasung noch eine beträchtliche weitere Förderung hervor. Im Hinblick darauf, daß die Kohlensäuredungung nur äußerst geringe Unkosten bereitet, aber eine Verkürzung der Kulturdauer im beleuchteten Hause von 6 auf 5 Wochen ermöglicht, also eine Er-

sparnis von fast 20% an Heizmaterial und elektrischem Strom mit sich bringt, muß die Begasung in Verbindung mit nächtlicher Zusatbeleuchtung als sehr günstig bezeichnet werden. Diese Ergebnisse wurden mit der Hortensiensorte Madame Moullière erzielt, und zwar an Bflanzen, die ohne besondere Vorbereitung im Herbst in den Versuch genommen wurden. In der gärtnerischen Prazis ist es aber üblich, durch Eingraben der ganzen Pflanzen unter die Erde zunächst "das Holz zum besseren Ausreifen zu bringen", und erst solchermaßen vorbereitete Pflanzen zum Treiben zu verwenden. An solchen Eremplaren erhielten wir durch die Beleuchtung keine Abkürzung der Entwicklung bis zum Eintritt des Blühens gegenüber den ohne Vorbehandlung unserem Verfahren unterworfenen Pflanzen. Die Blüte trat erst nach 6 Wochen ein; da die Vorbehandlung Zeit erfordert, so konnte mit dem Treiben aber erst Ende November begonnen werden, so daß die ersten verkäuflichen Pflanzen erst im Januar fertig waren und für den Weihnachtsmarkt daher nicht mehr in Betracht kamen. Bur Erzielung sehr früher Blüten hat das Eingraben daher keine Bebeutung: bagegen war es für die nicht belichteten Abteilungen von Nuten, weil sich die Pflanzen gleichmäßig zu hübschen, frischbeblätterten Exemplaren entwickelten. Zwar waren sie nicht so hochwertig wie die aus den Lichtabteilungen, waren aber nach 11 Wochen (also Anfang Februar) doch gleichmäßig durchgebildet und verkaufbar, während die ohne Eingraben in den Versuch genommenen Pflanzen bei normaler Kultur überhaupt nicht richtig verkaufsfertig wurden.

Andere Hortensiensorten ergaben in großen Zügen ähnliche Resultate wie Madame Moullière, in Einzelheiten zeigten sie aber nicht unerhebliche Abweichungen. Es lassen sich also selbst bei ein und derselben Art keine allgemeingültigen Schlüsse aus dem Verhalten einer der Handelssorten über die Reaktion der anderen Sorten ziehen.

Abgesehen von der Blütenbildung wurde in außerordentlich starkem Maße die Blattbildung durch die verschiedene Behandlungsweise beeinflußt. Bei der Sorte Chautard wurden in 81 tätiger Kultur neu gebildet:

```
in der Kontrollabteilung . . . . 61,0 qcm Blattfläche in der Kohlenfäureabteilung . . . 258,4 " Blattfläche in der Lichtabteilung . . . . . 819,1 " Blattfläche in der Licht + Kohlenfäureabteilung 3171,2 " Blattfläche
```

Außer bei der Hortensie wurden auch bei vielen anderen Pflanzen im Winter starke Abkürzungen der Zeit dis zur Blütenentwicklung durch die Licht+Kohlensäurebehandlung erzielt, so beim Löwenmaul von 116 auf 49 Tage und bei Einerarien von 54 auf 30 Tage. Bei Glockenblumen trat die Blüte nach 48 Tagen ein, während die Pflanzen in der Kontrollabteilung im Winter überhaupt nicht zur Blüte kamen. Auch bei Rosen, Azaleen und verschiedenen Primelarten waren Förderungen zu verzeichnen, wohingegen Schwertlisten, die die Stoffe zur Blütenbildung in der Hauptsache ihren unterirdischen Speicherorganen entnehmen und daher nur in nebensächlichem Maße auf die Assimilation durch die Blätter während der Blütenentwicklung angewiesen sind, nur geringen Nußen aus der Behandlung zogen.

Von fruchttragenden Pflanzen reiften Gurken ihre Früchte in der Licht+Kohlensäureabteilung um 18 Tage früher als in der Kontrollabteilung und ergaben eine Mehrernte von 11%. Bei Erdbeeren wurde die Fruchtentwicklung bis zur Reife im Winter überhaupt erst durch die nächtliche Beleuchtung möglich; es wurden innerhalb der Versuchszeit in der Lichtabteilung 82 g geerntet; die Begasung steigerte das Resultat aber noch um fast 100% (159 g), während in der nachts nicht beleuchteten Kohlensäureabteilung überhaupt nichts und in der Kontrollabteilung nur 3 g geerntet wurden.

Aber durchaus nicht alle untersuchten Arten ergaben so gute Erfolge, sondern manche zeigten keine Förderung, einige wurden sogar geshemmt. Die Gründe dafür sind mannigfaltig: Zugehörigkeit zum Thpus der Aurztagspflanzen, Ungeeignetheit zur winterlichen Aultur überhaupt, Unvollkommenheiten an den bei unseren Versuchen zur Verfügung stehenden Einrichtungen u. dyl. m. Noch viele weitere Arbeit ist daher nötig, ehe dem Praktiker für die wesentlichsten Handelspflanzen die erforderlichen Hinweise gegeben werden können.

B. Wüstenvegetation

Um einen wirklichen Einblick in die Leistungsfähigkeit des Alsis milationsapparates der Pflanzen zu bekommen, genügt es nicht, die Berhältnisse nur bei der einheimischen Flora zu untersuchen, sondern man muß auch möglichst extreme Standorte mit in den Kreis der Beobachtungen ziehen. Deshalb haben Harber, Filzer und

Lorenz¹) vom August bis Oktober 1929 Untersuchungen über die Assimilation der Wüstenpflanzen in der Umgebung der südalgerischen Saharavase Beni Unif ausgeführt. Da genügend Apparaturen mitgeführt wurden, konnte methodisch genau so gearbeitet werden wie in Europa.

Die klimatischen Verhältnisse waren dem Vorhaben sehr günstig. Die letten ausgiebigen Regen waren im September bes vorherigen Jahres niedergegangen, dann war im April des Versuchsjahres noch einmal etwas Regen gefallen, der Sommer war aber völlig niederschlagslos. Der schwere, tonige Boden der Kieswüste war daher äußerst wasserarm2). Nahe ber Oberfläche betrug sein Feuchtigkeitsgehalt Null bis wenig über 1% und in 50-70 cm Tiefe, bis wohin die Wurzeln der Wüstenpflanzen kaum hinabgehen, auch meist nur 2,5-4%, selten bis 7%; weiter unten wurde der Wassergehalt dann schon wieder geringer. Nur in ausgetrockneten Bachbetten war der Reuchtigkeitsgehalt größer; obgleich sie oberflächlich genau so staubtrocken waren wie die Wüste, enthielt der Sand hier in 20-45 cm Tiefe stellenweise 20-34% Wasser. Hier waren die Saugkräfte des Bodens, die der Wasseraufnahme durch die Wurzeln der Pflanzen entgegenarbeiten, daher relativ gering, im ganzen übrigen Gebiet aber hoch. Inder eigentlichen Büsteschwankten sie zwischen 15 und 140 Atmosphären (bestimmt mit der Ursprungschen Rapillarmethode). Berücksichtigt man, daß nach Bachmann bei uns die Pflanzen schon welken, wenn die Bodensaugung nur 1-2 Atmosphären beträgt, so sind die hohen Bodensaugkräfte der Buste ein gewiß bemerkenswerter Befund. Daß hier noch Pflanzen gedeihen — wenn auch an ben Stellen mit den höchsten Bodensaugkräften nur in äußerster Sparlichkeit und Kümmerlichkeit — ist nur verständlich durch die seit Fitting bekannten sehr hohen Zellsaftkonzentrationen der Büstenpflanzen, die, wie wir in eigenen Versuchen bestätigen konnten, Saugkräfte von weit über 100 Atmosphären entwickeln können. Tropdem stehen die Wüstenpflanzen in diesem Gebiete an der äußersten Grenze

¹⁾ R. Harber, P.Filzer und A. Lorenz. Über Versuche zur Bestimmung der Kohlen-säureassimilation immergrüner Wüstenpflanzen während der Trodenzeit in Beni Unif (algerische Sahara). Jahrb. f. wiss. Bot., 1931, Bd. 75, S. 45—194. — R. Harber, Ökologie der Wüstenpflanzen während der Dürreperiode. "Forschungen und Fortschritte", 1932, Bd. 8, S. 156—167.

²⁾ R. Harber, Uber ben Baffer- und Salzgehalt und die Saugkräfte einiger Buftenboden in Beni Unif (Algerien). Jahrb. f. wiss. Bot., 1930, Bd. 72, S. 665—699.

ihrer Existenzmöglichkeit, und tatsächlich gibt es dort Ortlichkeiten, an denen infolge zu hoher Bodensaugkräfte der Pflanzenwuchs völlig ausgeschaltet ist. Es sind das leichte Bodensenken mit äußerst seinem, tonigem Schwemmboden, der durch die Art seiner Wasserzusuhr außerdem noch relativ salzhaltig ist. Selbst bei dem verhältnismäßig hohen Wassergehalt von 7% fanden wir in solchen Böden Saugkräfte von über 300 Atmosphären, so daß auf ihnen das Auskommen jeglicher Vegetation unmöglich ist. Nicht ohne Interesse ist, daß im Vergleich zu den von Stocker untersuchten ägnptischen Wüstenböden der Salzgehalt in der Wüste um Veni Unif relativ gering ist (0,5—2%), und daß allein die durch die physikalische Struktur des Vodens bedingten Saugkräfte schon genügen, um die Vegetation stark zu beeinträchtigen dzw. zu unterdrücken.

Alle Pflanzen standen daher unter extremem Wassermangel, der noch unterstrichen wurde durch die große Sitze und Lufttrockenheit. Die Schattentemperatur stieg zwischen dem 11. und 28. Juli täglich auf 46° C, im August bewegte sie sich zwischen 34 und 43° C. Das mittägliche Minimum des relativen Feuchtigkeitsgehaltes der Luft sank im August fast täglich auf 10%, teils noch tieser, und selbst nachts stieg der Dampsgehalt oft kaum über 20%. Die mit den Picheschen Filtrierpapierscheiben gemessene Evaporation war daher außersordentlich viel größer als dei uns in Deutschland selbst an den allers heißesten Tagen.

Unter diesen Verhältnissen war es naturgemäß von Interesse, zu ermitteln, wie stark sich dabei die Assimilationsorgane der Pflanzen erhiten. Es wurden deshalb Wessungen mittels Thermonadel und Galvanometers angestellt²). An relativ seuchten Orten, wie in bewässerten Gärten der Oase und in ausgetrochneten Bachbetten, stieg die Temperatur der Blätter und anderer Assimilationsorgane auch bei voller Besonnung höchstens um 2,5° C über die Schattentemperatur der Luft, meistens waren sie sogar um mehrere Grad kühler als die umgebende Atmosphäre. Die relativ gute Wasservsforgung ermöglichte hier eine verhältnismäßig starke Transpiration, die als kühlender Faktor wirkte. In der Wüste wurden Untertemperierungen

¹⁾ R. Harber, Notizen über Evaporation und Transpiration in der algerischen Sahara bei Beni Unif. Flora, 1933, Bb. 128 S. 34—49.

²⁾ R. Harber, Beobachtungen über die Temperatur der Assimilationsorgane sommergrüner Pflanzen der algerischen Sahara. Z. f. Bot., 1930, Bd. 23, S. 703—744.

der Pflanzenorgane dagegen nur sehr felten gefunden, fast immer war die Körpertemperatur hier höher als die der umgebenden Luft. Als Maximum der übertemperierung bei unseren Messungen fanden wir bis zu 8° C, was bei der am Versuchstag herrschenden relativ niedrigen Außentemperatur eine Pflanzentemperatur von 44,25° bedeutet. Es kann jedoch keinem Zweifel unterliegen, daß damit die höchste Möglichkeit der Übertemperierung noch nicht erfaßt ist, da wir an den extremsten Tagen leider keine Messungen machen konnten. Interessant ist, daß die höchsten Pflanzentemperaturen durchaus nicht an den heißesten Tagen auftraten, sondern vorwiegend von der Luftbewegung abhingen: bei Windstille wurden die Pflanzen heiß, bei Wind blieben sie relativ fühl. Besonders deutlich ließ sich diese gunstige Wirkung des Windes an Polsterpflanzen beobachten; sie waren stets in Luv kühler als in Lee, selbst wenn die Luvseite in voller Sonne und die Lecseite im Schatten lag. Da in der Wüste um Beni Unif fast täglich Wind weht, der sich besonders in der heißesten Tageszeit, den Mittags= und Nachmittagsstunden, nicht selten zu Sturm steigert, und da bei dem Fehlen von jeglichem Windschutz in Gestalt von Büschen oder Bäumen und der außerordentlichen Lockerheit der Bodenvegetation auch schwache Winde schon eine starke Wirkung auf die wenigen vorhandenen Pflanzen ausüben, so ist die Gefahr einer Steigerung der Abertemperierung der Pflanzen durch die starke Sonnenbestrahlung bis zu tödlicher Wirkung in der Wüste keine allzu große. Temperaturen der Assimilationsorgane um und über 40° kommen aber zweifellos nicht selten vor1).

Es sind also in sehr vielsacher Hinsicht die Begetationsbedingungen in der Wüste während der sommerlichen Hise- und Dürreperiode sehr viel ungünstiger als in unserem Alima. Die Pflanzen stehen hier an der Grenze der Lebensmöglichkeiten, und es mußte daher von besonderem Interesse sein, festzustellen, ob unter solchen Berhältnissen der Assimilationsapparat der Pflanzen überhaupt noch funktionssähig

¹⁾ Die in der Büste gemachten Beobachtungen gaben den Anlaß, die Resistenz der Pflanzen gegen extreme Temperaturen (Hike wie Kälte) im Laboratorium einer experimentellen Prüfung zu unterziehen. Da die Untersuchungen noch nicht abgeschlossen sind, kann hier noch nicht aussührlich darüber berichtet werden, hinsichtlich der Kälteeristenz ergab sich aber die überraschende Feststellung, daß gewisse Algen und Pilze im gewöhnlichen vegetativen Zustand die Einwirkung einer Kälte von —70°C während 8 Tagen und einer solchen von —190° mindestens dis zu 13 Stunden Dauer (längere Zeiten sind vorläusig noch nicht geprüft worden) zu ertragen vermögen. (H. Kärcher, "Über die Kälteresistenz einiger Pilze und Algen", Planta, 1931, Bb. 14, S. 515—516).

ist. Es wäre an sich gut vorstellbar, daß die Pflanzen sich dann in Ruhe befänden und nur während der weniger heißen und meistens auch niederschlagsreicheren Wintermonate physiologisch aktiv wären.

Uberraschenderweise war das aber nicht der Fall, sondern sämtliche untersuchten Arten — darunter Vertreter der verschiedensten habituellen Then und der verschiedensten Standorte — waren assimilatorisch tätig. Dabei stieg die Temperatur in den Assimilations-kammern zeitweise auf 50° C! Allerdings waren die Tageskurven der Assimilation sast ausnahmslos sehr unregelmäßig, teilweise wurde sogar am hellen Tage Kohlensäure ausgeschieden. Sine genaue Indexugsetung des Tagesganges der Assimilation zu den Veränderungen der Außensaktoren, wie wir es bei den Versuchen in unserem Klima durchsühren konnten, war bei den mehr den Charakter einer ersten Orientierung tragenden Untersuchungen in der Wüste noch nicht möglich; jedoch geht die Annahme kaum fehl, daß die außerordentlich hohe Temperatur, sowie Schwierigkeiten in der Wasserversorgung hauptsächlich für die Unregelmäßigkeiten verantwortlich zu machen sind.

Wenn auch sämtliche untersuchten Vertreter die Fähigkeit besaßen, trot extremster Trodenheit des Erdreiches und der Atmosphäre den Gasaustausch mit der Außenluft aufrecht zu erhalten, so haben die einzelnen Arten es in dieser Kunft doch zu ganz verschiedener Boll-Als direkt erstaunlich muß die physiologische endung gebracht. Leistungsfähigkeit von Haloxylon articulatum bezeichnet werden, einem kleinen, überall in der algerischen Sahara verbreiteten ausdauernden Zwerastrauch mit zu Schuppen reduzierten Blättern. Trot der Schwierigkeit der Wasserversorgung gab die Pflanze auf dem Wege der Transpiration große Mengen von Wasserdampf an die Atmosphäre ab, wodurch sie offenbar erhebliche Verdunstungskälte erzeugte, die die Assimilationsorgane vor Übertemperierung schützte. Jedenfalls assimilierte Haloxylon mit auffallend großer Intensität und erzielte so große Assimilationsüberschüsse, daß Blüten- und Fruchtbilbung möglich war. An diese Leistung kam keine andere Art heran. Die meisten zeigten einen nur relativ schwachen Gaswechsel, ber erst, nachdem im September Regenfälle eingetreten waren, zu größerer Höhe anstieg. Doch war auch bei ihnen die Assimilationstätigkeit unterschiedlich, und es ließ sich direkt eine absteigende Reihe aufstellen, die von Halorylon als dem leiftungsfähigsten Vertreter über verschiedene Arten hinabführte zu Zollikoferia arborescens. Zollikoferia arborescens ist ein kleiner, während der Dürre blattloser, dornenstarrender Strauch, bei dem die Assimilation wenigstens im Sommer durch das grüne Rindengewebe der Sprosse besorgt wird. Die Pflanze stellt bei Beni Unif die wohl häufigste Art dar; wir waren daher sehr überrascht, als wir feststellten, daß ihre Assimilationstätigkeit im Sommer so gering ist, daß sie kaum je zu einem Assimilationsüberschuß kommt. Sie ist den verschärften Bedingungen des Hochsommers sogar so schlecht gewachsen, daß sie — teils wohl unter der direkten Wirkung der Hitze, teils durch Aushungerung infolge mangelhafter Assimilation — ganze Zweige unter Vergilbung verliert. Ihre weite Verbreitung beruht auch, wie wir später fanden, gar nicht auf der Leistungsfähigkeit ihres Assimilationsapparates während der ungünstigen Jahreszeit, sondern auf einer geradezu erstaunlich zu nennenden Regenerationsfähigkeit nach Wiedereintritt günstigerer Verhältnisse. Auch gewisse andere Arten zeigten während des Sommers nur geringe assimilatorische Tätigkeit, sie litten darunter aber nicht sonderlich, weil gleichzeitig auch die dissimilatorischen Prozesse bei ihnen sehr schwach waren, so daß ihre Stoffbilanz nicht besonders ungünstig aussiel. Im umgekehrten Sinne bereitete uns ein anderer kleiner Strauch, Thymelaea microphylla, überraschungen. Die Pflanze hat nach eingetretenem Regen einen dichten und reichlichen Besat saftiger grüner Blätter, im Commer steht sie bagegen gänzlich kahl da und macht unter ihrem gelbbraunen Haarkleid einen völlig toten Eindruck. Gegen alles Erwarten zeigte sich aber, daß die Pflanze auch im blattlosen Zustand zur Assimilation befähigt ist; das Chlorophyll ihres Rindenparenchyms ist unserem Auge nur durch den Haarbezug verdeckt. Allerdings war der erzielte Stoffgewinn bei weitem nicht ausreichend, um den 24stündigen Stoffbedarf zu beden, sondern ift nur als ein Notbehelf zu betrachten, um in der Zeit der durch Wassermangel bedingten geringsten Oberflächenentwicklung dem allergrößten Stoffverlust vorzubeugen.

Diese wenigen Beispiele aus der Fülle des gesammelten Materials — es wurden u. a. auch noch Wed- und Kulturpslanzen mit in den Kreis der Untersuchungen gezogen, Atmungsversuche gemacht, die über den Grad der abbauenden Tätigkeit und das Verhältnis der auf- bauenden zu den abbauenden Prozessen orientierten u. dgl. m. — zeigen, daß die Wüstenpslanzen sehr verschiedene Wege einschlagen können, um sich während der ungünstigen Jahreszeit ihre Kohlen- stoffernährung zu sichern.

Neben dem egakten Laboratoriumsexperiment, das stets die Basis aller physiologischen Forschung bilden muß, hat daher auch die Beobachtung am Standort ihre Bedeutung, weil uns dadurch Perspektiven eröffnet werden, die der Laboratoriumsversuch niemals auch nur ahnen lassen könnte.

Aus der Gesamtheit aller vorstehend erörterten Untersuchungen, die dem zur Verfügung stehenden Kaum entsprechend nur in ganz großen Jügen unter Weglassung aller Einzelheiten besprochen werden konnten, dürfte als gemeinsames Ergebnis aller Versuche einleuchten, daß die Kohlensäureassimilation ein Vorgang ist, der in der allermannigsaltigsten Weise von äußeren wie inneren, im Plasma der Pflanze selbst ruhenden Faktoren abhängig ist, und daß noch viele Arbeit notwendig sein wird, ehe die große Jahl der noch offenen Fragen einer Lösung entgegengeführt ist.

2. Bur Kenntnis der Kohlensaureassimilation unter konstanten Außenbedingungen')

Von August Arnold

Bei Untersuchungen über die in grünen Pflanzen stattfindende Assimilation, d. h. also über den Aufbau organischer Substanz aus der Kohlensäure mit Hilfe ber Energie des Lichtes hat man schon früh erkannt, daß die Intensität dieses Prozesses in weitem Mage von den Außenfaktoren wie Licht, Temperatur, Kohlensäurekonzentration usw. abhängt. Man hat bei Konstanz aller übrigen Faktoren einen einzelnen Kattor stufenweise geändert und aus der gleichzeitig beobachteten Beränderung der Assimilationsleiftung auf seine Wirkung Dabei wurde aber stillschweigend vorausgesett, daß aeichlossen. bei Konstanz dieses Faktors auch seine Wirkung konstant bleiben würde; daß also ceteris paribus auch die Assimilation unter solchen Umständen konstant verlaufen würde. Führt man nun dahinzielende Versuche aus, so zeigt sich, wie auch Harder 1930 an dem Wassermoos Fontinalis fand, daß diese bisher gemachte Voraussehung keineswegs begründet war.

Sprosse von Helodea canadensis, einer völlig unter Wasser lebenden Pflanze, die sich für solche Versuche ganz besonders eignet, wurden unter konstanten Versuchsbedingungen auf ihre Assimilationsintensität hin untersucht. Während Harder seine Versuche nur bei 14000—16000 MK aussührte, benutzte ich in meinen Versuchen Veleuchtungsintensitäten von 2300, 4000, 6000 und 18000 Lux und außerdem Sonnenlicht. Vei 2300 Lux ist die Assimilationsintensität während der ganzen Versuchsdauer so gering, daß praktisch die Leistungswerte in den auseinandersolgenden Zeiten als gleich hoch

¹⁾ Aus bem Botanischen Institute gu Münfter i. 28.

²⁾ Arnold, A., Der Berlauf ber Assimilation von Helodes canadensis unter tonftanten Außenbebingungen. Zugleich ein Beitrag zur Kritik der Blasenzählmethode. Planta 1931, Bd. 13, S. 529—574.

zu betrachten sind. Bereits bei 4000 Lux zeigen die Kurven einen anderen Berlauf. Es erfolgt nach Berluchsbeginn ein sich über mehrere Stunden erstreckender Anstieg in der Assimilationsleiftung bis ein Maximalwert erreicht ist, dann bleibt die Assimilationsintensität annähernd konstant oder sinkt langsam ab. Mit zunehmender Intensität der Belichtung wird der Maximalwert immer schneller erreicht. Gleichzeitig wird er um so ausgeprägter und um so höher je intensiver die Belichtung ist. Auf diesen Maximalwert folgt dann ein Rückgang der assimilatorischen Leistung, der bei starker Licht= intensität, also nach voraufgehenden hohen Maximalwerten sehr steil ist und alsbald bis zum Nullwert hinunterführt. Bei niedrigeren Lichtintensitäten erfolgt dieser Rückgang der Leistung immer langsamer. Eine Deutung derartiger Assimilationskurven läßt sich mit bilfe der drei Sarderschen Kaktoren durchführen. Mit Sarder nehmen wir dabei folgendes an:

- 1. Das Licht löst eine Aktivierung des Assimilationsapparates aus, womit sich der Anstieg der Leistung dis zum Maximalwerte erklären läßt. Dabei machen wir jedoch die Zusapannahme, daß die Intensität der Aktivierung mit der Intensität des Lichtes ansteigt.
- 2. Bei langdauernder Lichtwirkung gewinnt eine Gegenreaktion über die Aktivierung mehr und mehr die Oberhand. Diese bewirkt, daß die Leistung nach dem erreichten Maximalwert wieder absinkt. Auch für diese Gegenreaktion müssen wir auf Grund unserer Besunde eine Abhängigkeit von der Lichtwintensität annehmen, derart, daß bei stärkerem Licht diese Gegenreaktion eine stärkere Wirkung zu entsalten imstande ist und zeitslich eher einsest, als in schwächerem Licht. Dadurch ließe sich der mehr oder weniger steile Absall der Kurven erklären.
- 3. Außer diesen beiden Faktoren konnte Harder noch einen dritten eliminieren, der in gleichem Sinne wirkt wie die Gegenreaktion und welchen er als Ermüdung bezeichnet. In unseren Versuchen ist dieser Faktor zusammen mit der Gegenreaktion erfaßt worden.

Die Beleuchtungsintensität in unseren Versuchen, bei der sich die Attivierung und die Gegenreaktion längere Zeit die Waage halten, liegt bei etwa 3—4000 Lux. Unter solchen Versuchsbedingungen läßt sicheine andere Erscheinung recht deutlich beobachten, die in den Kurven

mit steilem Leistungsabfall verbeckt ist und in den Kurven, wie sie bei geringer Lichtintensität erhalten werden, infolge der absolut geringeren assimilatorischen Leistung nicht eintritt. Es handelt sich hier um eine vorübergehende Leistungsbepression, die sich mit den Harderschen Faktoren nicht erklären läßt. Wir halten es für wahrscheinlich, daß diese Depression in einer reversiblen Chloroplastenverlagerung ihre Ursache hat.

Aus dem Berlauf der Leistungskurven bei den verschiedensten Lichtintensitäten und der Tatsache, daß im Sonnenlicht am Schluß der Versuche eine systrophische Chloroplastenlage vorgesunden wurde, läßt sich der Schluß ziehen, daß die zu den Versuchen verwendete Basserpest an geringere Lichtintensitäten angepaßt ist, was ihrem, schon von anderen Autoren beschriebenem Charakter als Schattenspflanze durchaus entsprechen würde.

3. Chemische und biologische Untersuchungen über die Chlorophyllbildung und über chlorophyllartige Bakterienfarbstoffe¹)

Mit 4 Abbildungen

Von Kurt Noad

A. über Chlorophyll

Einleitung

Im 8. Heft dieser Mitteilungen berichtete der Verfasser u. a. über die Anfänge von Untersuchungen, die sich auf den Chemismus der Chlorophyllbildung bezogen und die inzwischen zu einem gewissen Abschluß gelangt sind²). Aus der vorigen Mitteilung sei hier folgendes nochmals wiedergegeben:

Der schon seit 1874 bekannte grüne Farbstoff, ber sich in kleinsten Wengen in verdunkelt aufgezogenen Blättern befindet und von Wonteverde 1894 Protochlorophyll genannt worden ist, steht dem Chlorophyll schon sehr nahe. An größeren Wengen, die aus den eigenartigerweise protochlorophyllsührenden Samenhäuten des Kürbisses erhalten wurden, konnten einige qualitative Reaktionen vorgenommen werden. So erwies sich das Protochlorophyll wie das Chlorophyll magnesiumhaltig; das Magnesium konnte durch Säure abgespalten, qualitativ nachgewiesen und auch mittels der Grignardskeaktion wieder eingeführt werden. Bon Bedeutung war ferner die Tatsache, daß das magnesiumsreie Derivat, das Protophäophytin genannt wurde, in seinen spektralen Eigenschaften die größte Ahnlichs

¹⁾ Aus dem Pflanzenphysiologischen Institute der Universität Berlin.

²⁾ Noad, K. und Kießling, W., Zur Entstehung des Chlorophylls und seiner Beziehung zum Blutfarbstoff. 1. Witt. Zt. f. physiol. Chemie, 182, S. 13 1929; 2. Witt. e benda 193, S. 97, 1930.

keit mit einem Farbstoff zeigt, der in der Rindergalle nach Berabreichung von Grünfutter in kleinen Mengen auftritt und als Phylloerythrin (Bilipurpurin) bekannt ist. Entgegen der Meinung der früheren Autoren, die das Protochlorophyll nicht als eine Vorstufe bes Chlorophylls, sondern als ein Zersetzungsprodukt betrachteten, vermutete ber Verfasser eine unmittelbare genetische Beziehung und nahm auf Grund früherer Untersuchungen, in denen er die photoorndative Wirkung fluoreszierender Farbstoffe bearbeitete, an, daß das Protochlorophyll, das lebhaft rot fluoresziert, in der Pflanze auf dem Wege einer Photooxydation in Chlorophyll übergeht. Diese Vermutung ließ sich baburch bestätigen, daß Chlorophyll mit reduzierenden Mitteln in die Stufe des Protochlorophylls übergeführt werden konnte. Damit war zugleich ein Anschluß an die Porphyrine gewonnen, da das Protophäophytin zusammen mit dem Phylloerythrin den spektralen Eigenschaften nach den Blutporphyrinen sehr nahesteht.

Diese Besunde sind lediglich mittels qualitativ-chemischer und spektroskopischer Untersuchung erhoben worden und bedurften der genauen präparativen und elementaranalytischen Durcharbeitung, wozu große Mengen Ausgangsmaterial erforderlich waren. Hier-über soll zunächst berichtet werden.

a) Chemische Untersuchungen

Die Untersuchungen wurden von den drei möglichen Seiten in Angriff genommen: Vom Protochlorophyll, vom Phylloerythrin und von den auf künstlichem Weg aus Chlorophyll erzielbaren Reduktionsprodukten her. Vor allem wurde erstrebt, die von Willskätter beim Chlorophyll erhaltene Reihe von Abbauprodukten beim Protochlorophyll zu reproduzieren und in Beziehung zu bringen zu Derivaten, die aus dem noch ungenügend untersuchten Phylloerythrin der Kindergalle und aus künstlich reduziertem Chlorophyll erhalten werden konnten.

Aber die Chemie des Chlorophylls sei folgendes vorausgeschickt: Nach den Untersuchungen von Willstätter und Stoll, die neuerdings von H. Fischer, Conant und Stoll weitergeführt werden, enthalten die grünen Blätter zwei grüne Farbstoffe, Chlorophyll a und Chlorophyll d, von denen die b-Modifikation ein Sauerstoffatom mehr enthält. Die von Willstätter angegebenen Bruttoformeln lauten:

Thiorophyll a:
$$[C_{32}H_{30}ON_4Mg]$$
 (COOCH₃)(COOC₂₀H₃₉) Thiorophyll b: $[C_{32}H_{28}O_2N_4Mg]$ (COOCH₃)(COOC₂₀H₃₉)

Das Chlorophyll ist ein Kyrrolfarbstoff und besteht aus einem karboxylierten Porphyrinring, d. h. aus vier durch C-Brücken verbundenen Pyrrolkernen, enthält Magnesium komplex gebunden und ist mit Methylalkohol und dem hochmolekularen Alkohol Phytol verestert. Von den zahlreichen Abbauprodukten, die Willstätter aus dem Chlorophyll erhalten hat, kommt für die vorliegende Untersuchung die zum Chlorophyll a gehörige Reihe in Betracht, deren hier zu übergehende Struktur inzwischen durch H. Fischer weitsgehend geklärt wurde.

Es war nun anzunehmen, daß die drei Ausgangssubstanzen, Protophäophytin, Physloerythrin und fünstlich reduziertes Chlorophyll in ihrer Grundstruktur dem Chlorophyll entsprechen, weshalb die Unter-

suchung im wesentlichen auf den Nachweis der für das Chlorophyll thpischen Karboxylgruppen und deren Anzahl bei den zu untersuchenden Körpern hinauslief. Unter diesem Gesichtspunkt konnte nun die obige Keihe Willstätters an Hand von kristallisierten Keinpräparaten mit dem Protochlorophyll als Ausgangspunkt wiederholt und ebenso aus künstlich reduziertem Chlorophyll erhalten werden, derart, daß die Derivate in beiden Fällen sich als völlig identisch erwiesen. Gleichermaßen konnte diese Keihe vom Phylloerythrin der Kindergalle her erhalten werden, lediglich mit der Besonderheit, daß die Phylloerythrin-Derivate als Jomere der Glieder in den beiden anderen Keihen anzusprechen sind.

Protochlorophyll

Das Protochlorophyll selbst konnte nicht rein erhalten werben, da ber Farbstoff in dem einzig brauchbaren Ausgangsmaterial, den Kürbissamenhäuten, von großen Wengen an Fettstofsen begleitet wird, die durch Boreztraktion nicht abtrennbar waren, und nicht kristallisierte. Dieser letzte Punkt spricht dafür, daß im Protochlorophyll auch schon das Phytol enthalten ist, das auch beim Chlorophyll die Pristallisationssähigkeit herabsett. Auch das Protophäophytin konnte nicht unmittelbar erfaßt werden, da zu seiner Extraktion aus der ätherischen Rohlösung 18% ige Salzsäure erforderlich war, die offenbar schon phytolabspaltend wirkt. Eine Überwindung dieser Husgangsmaterials nicht versucht.

Im folgenden soll die Darstellung des Rohprotophäophytins beschrieben werden, die sich auf der von Willstätter festgestellten Basizität der Chlorophyllsarbstoffe ausbaut, d. h. auf deren Eigenschaft, aus Ather in Salzsäure überzugehen, derart, daß die hierzu nötige Salzsäurekonzentration für die einzelnen Derivate charakteristisch ist; so läßt sich z. B. Phäophytin aus Ather erst mit einer Säure, die mehr als 22% HCl enthält, ausziehen, während sich das Protophäophytin als stärker basisch erwies.

50 g trocene Kürbissamenhäute, die aus keimenden Samen herauspräpariert sind, werden mit 2 Liter Ather extrahiert, worauf die Lösung mehrmals mit 18% iger Salzsäure ausgezogen wird. Die schön grüne salzsaure Lösung wird sofort zur Abtrennung ausfallender Fettstoffe durch ein Hartsilter gegossen und der Farbstoff durch

Neutralisieren mit Soda in Ather übergeführt, worauf die Reinigung mit Salzsäure und das Überführen in Ather wiederholt wird. Die Atherlösung ist kirschrot mit grünem Tingieren. Nach Ausschütteln mit 10%iger Salzsäure zur Entsernung stärker basischer Berunreinigungen wird der Ather abgedampst, der Kücktand in Phridin ausgenommen und der Farbstoff mit leicht siedendem Petroläther ausgefällt. Ausbeute 15 mg.

Die Substanz ist spektroskopisch mit einer Kohlösung von Protophäophytin nicht völlig identisch und zeigt Neigung zur Aristallisation. Sie scheint also kein Phytol mehr zu enthalten, wie dies auch aus ihrem niederen C-Gehalt (69,22%) hervorgeht; jedoch waren die Analysenwerte im einzelnen nicht brauchbar, da aller Wahrscheinlichkeit nach ein Substanzgemisch vorlag.

Dagegen gelang es, aus dem Rohprotophäophytin einen kristallissierenden Trimethylester rein zu erhalten, der dem Phytochlorinstrimethylester in der Chlorophyll a-Reihe entspricht und daher Protophytochlorinstrimethylester genannt wurde. Die Bezeichnung ist allerdings, wie H. Fischer bemerkt, nicht korrekt, da es sich um ein Porphyrin handelt und nicht um ein Chlorin im Sinne Willstätters, soll aber zunächst beibehalten werden. Dieser Ester konnte durch schwaches Alkali in das dem Phäophorbid a entsprechende Protophäophorbid übergeführt werden, d. h. in eine freie Karbonsäure, die zugleich noch eine Methylestergruppe besitzt:

Der ölige, dunkelgrüne Kückstand einer abgedampften ätherischen Protophäophytinrohlösung aus 50 g Samenhäuten wurde über Nacht bei Zimmertemperatur mit 40 ccm 30 % iger methylalkoholischer Salzsäure behandelt und hierauf nach nochmaliger Zugabe von 20 ccm der Säure 3 Stunden lang gekocht. Bei der Aufarbeitung ergab sich eine Substanz von der Zusammensehung $C_{36}H_{42}N_4O_6(C_{37})$ mit 3 OCH_3 -Gruppen, die in leuchtend blauvioletten Prismen kristallisiert.

0,1 g dieses Triesters, gelöst in 500 ccm Alfohol, ließen sich durch Zusatz von 1 ccm 10% iger methylalfoholischer Kalilauge bei Zimmertemperatur über Nacht zu Protophäophorbid ($C_{35}H_{40}N_4O_6$ bzw. C_{37} mit $1 \, {\rm OCH_3}$ -Gruppe) verseisen; das Borliegen zweier freier Karborylgruppen ergab sich aus der Löslichseit des Körpers in sekundärem Natriumphosphat. Die Substanz zeigte starke Neigung zur Anhydrisierung und konnte daher nicht umkristallisiert, sondern nur rasch umgefällt werden. Beachtenswert ist die Tatsache, daß bei der Vers

seisung des Triesters eine Methorylgruppe erhalten bleibt; es dürfte sich hier um die auch im Chlorophyll enthaltene Methylestergruppe handeln, da diese sehr schwer durch Alkali verseisdar ist und der enzymatischen Abspaltung durch Chlorophyllase, das die Phytoleskergruppe verseist, völlig widersteht. Die Reindarstellung des Protophäophorbids unmittelbar aus Roh-Protophäophytin ist nicht gelungen, da infolge des Gehalts an settigen Begleitstossen die zur Berseisung nötige Alkalimenge so groß zu wählen war, daß die entstandene freie Säure der Anhydriserung anheim siel. Jedoch konnte dieser Körper gereinigt und mit kleinsten Alkalimengen zu einer freien Karbonsäure ausgespalten werden, die nicht zur Analyse dargestellt wurde, aber in allen ihren Eigenschaften mit dem aus dem Triester erhaltenen Protophäophorbid identisch war.

Es sind somit aus Protophäophytin zwei Körper erhalten worden, die dem Phäophorbid und dem Phytochlorin in der Reihe des Chlorophylls a entsprechen. In der Analogie zwischen Phäophorbid und Protophäophorbid besteht nur der unwesentliche Unterschied, daß bei der erstgenannten Substanz eine der beiden nicht veresterten Karboxylgruppen in anhydrisierter Form vorliegt. Die zum Protophytochlorin-trimethylester gehörige freie Karbonsäure konnte infolge der für die ganze Stoffklasse typischen Reigung zur Anhydrisierung nicht dargestellt werden.

Runftliche Reduktion von Chlorophyllberivaten

Am einfachsten gestalteten sich die Verhältnisse bei Verwendung des Methylphäophorbids a als Ausgangsmaterial, d. h. einem nicht in der Natur vorkommenden Chlorophyllderivat, bei dem der Phytolrest des Phäophytins durch die Methylgruppe ersett worden ist.

Bei der Reduktion war der Erundsat maßgebend, in Andetracht der oft nicht genügend beachteten Empfindlichkeit des genuinen Chlorophyllmoleküls möglichst schonend vorzugehen. Es ergab sich auch, daß die früher angewandte Methode (vgl. Deutsche Forschung, Heft 8, 1929, S. 90), d. h. die Reduktion mit Eisen und Salzsäure zu Substanzgemischen führt, ebenso ist die Jodwasserkoffreduktion, die auch Hans Fischer kurz nach einer vorläufigen Mitteilung des Verfassers angegeben hat, zu heftig. Brauchbar erwies sich die Reduktion mit Eisenpulver in 80%iger Ameisensäure, wodurch zwar das Phytol abgespalten wird, jedoch die im Molekül vorhandene Methyls

estergruppe, die primär mit dem Phytol veresterte Karboxylgruppe wie auch künstlich eingeführtes Wethoxyl (Methylphäophorbid a) im Gegensatzur Reduktion mit Jodwasserstoff erhalten bleiben.

Reduktion des Methylphäophorbids a ergab in der Hike und bei Zimmertemperatur fast quantitativ einen gut kristallisierenden Dimethylester der Zusammensetzung $C_{35}H_{38}N_4O_5(C_{36})$ mit 2 OCH3. Der erhaltene Körper kann als Methylprotophäophorbid bezeichnet werden und ist nach H. Fischer¹) mit dem von ihm auf anderem Beg hergestellten Dimethylester des Phäoporphyrins a_5 identisch.

Von dieser Substanz aus konnte nun das vom Protophäophytin her nur auf Umwegen erreichbare Protophäophorbid, d. h. eine freie Karbonsäure, unmittelbar erhalten werden; ferner konnte die Substanz mittels methylalkoholischer Salzsäure in einen Trimethylester überführt werden, der sich in der Elementarzusammensetzung und in allen übrigen Eigenschaften mit dem aus Protophäophytin erhaltenen Protophytochlorin-trimethylester als identisch erwies, auch zeigte der Misch-Schmelzpunkt keine Depression.

Zu bemerken ist noch, daß das sauerstoffreichere Methylphäophorbid b auf dem hier eingeschlagenen Wege nicht reduziert werden konnte, was inzwischen D. Warburg²) beim Phäophorbid b auf anderem Wege bewerkstelligte.

Was die Reduktion von Chlorophyll a betrifft, so war es auch bei schonender Behandlung in der Kälte (0° bis —5°) nicht möglich, die Phytolgruppe intakt zu erhalten. Ze nach der Reaktionstemperatur entstanden verschiedene Gemische, in der Wärme hauptsächlich ein alkalilöslicher Körper, der spektral mit Methylprotophäophorbid identisch war, jedoch schon beim überführen in Ather aus alkalischer Lösung anhydrisiert wurde. In kleinen Mengen entstand ein alkaliunlösliches Reduktionsprodukt, das spektral mit Protophäophytin völlig übereinstimmte und demnach vielleicht noch Phytol enthielt. Auch hier führte die Reduktion der sauerstoffreicheren b-Modisikation nicht zu Protochlorophyllberivaten.

Andrerseits konnte aus den Reduktionsprodukten des Phäophytins der Protophytochlorin-trimethylester ebenfalls erhalten werden.

Aus den mitgeteilten Befunden ergibt sich die zentrale Stellung des genannten Triesters, der auch insofern interessant ist, als ihm ein

¹⁾ Fischer, H. u. Mitarbeiter, Annalen der Chemie 486, S. 165, 1931.

²⁾ Barburg, D. und Christian, B., Biochem. Zeitschr. 235, S. 240, 1931.

bisher nicht bekannter Spektraltypus der Porphyrine zugeordnet ist (vgl. S. 79). Zum Beweis dafür, daß die Triesterpräparate verschiedener Herkunft und somit auch ihre Ausgangssubstanzen strukturell übereinstimmen, wie auch dafür, daß die angewandten Mittel der Berseisung und Beresterung keine strukturelle Anderung bewirken, wurden einzelne Präparate verseist und von neuem mit Diazomethan verestert. Folgende übersicht mag dies erläutern:

- 1. Phäophytin $\xrightarrow{\mathrm{Fe/H}}$ Reduktionsgemisch $\xrightarrow{\mathrm{KOH}}$ Protophäophorbid $\xrightarrow{\mathrm{Diazomethan}}$ Triester,
- 2. Protophäophytin (aus Kürbissamen) $\xrightarrow{\mathrm{HCl/CH_3OH}}$ Triester,
- 3. Methylprotophäophorbid HCI/CH3OH Triester,
- 4. Methylprotophäophorbid KOH Protophäophorbid,

 Diazomethan Triester,
- 5. Protophäophytin $\xrightarrow{\mathrm{HCl/CH_3OH}}$ Triester $\xrightarrow{\mathrm{KOH}}$ Protophäophorbid $\xrightarrow{\mathrm{Diazomothan}}$ Triester,
- 6. Methylprotophäophorbid $\xrightarrow{\mathrm{HCl/CH_3OH}}$ Triester $\xrightarrow{\mathrm{KOH}}$ Protophäophorbid $\xrightarrow{\mathrm{Diazomethan}}$ Triester.

Sämtliche Triesterpräparate erwiesen sich in allen ihren Eigenschaften identisch. Die C-Werte lagen zwischen 69,03 und 69,71% (berechnet für $C_{38}H_{42}N_4O_6$: 68,96%, für C_{37} 69,33%). Die Schmelzspunkte lagen zwischen 233° und 236°. Misch-Schmelzpunkte zeigten keine oder nur geringfügige Depression. Damit ist die Zusammensgehörigkeit sämtlicher neu dargestellter Körper erwiesen.

Untersuchungen des Phylloerythring

Phylloerythrin ist bis jest nur in geringen Mengen präparativ dargestellt worden. Wegen der großen Bedeutung dieses Körpers als tierischer, jedoch aus dem Chlorophyll der Pflanze zweiselsfrei entstehender Farbstoff und wegen seiner engen spektroskopischen Beziehung zum Protochlorophyll dzw. dem Protophäophytin wurde

ber Farbstoff unter wesentlicher Verbesserung früherer Methoden aus im ganzen ca. 900 l Kindergalle in größeren Mengen hergestellt. Die Ausbeute war von der durch die Jahreszeit bedingten Wenge an Grünfutter abhängig: aus 5 l Galle wurden im Sommer 150 mg, im Winter nur 10 mg Farbstoff erhalten.

Obwohl das Phylloerythrin dank seiner guten Kristallisationsfähigkeit leicht als Reinpräparat erhalten werden kann, war seine Elementarzusammensehung lange unsicher, die Marchlewski 1929 die Formel $C_{33}H_{34}N_4O_3$ aufstellte, die hierauf auch H. Fischer auf Grund eigener Analhsen annahm. Analhsen, die mit eigenen Präparaten des schwer verbrennbaren Körpers angestellt wurden, ergaben dieselben Werte, lassen jedoch mit einer etwas tieseren C-Zahl die auch aus einem später zu erörternden Grunde gegebene Möglichkeit von 4 Sauerstoffatomen zu. Schon 1915 stellte H. Fischer sest, daß das Phylloerythrin trop seines Sauerstoffgehaltes weder ein Ester noch eine freie Säure sein kann.

Die eigene Untersuchung wurde baher von der Erwägung geleitet, daß ein intramolekulares Säureanhydrid, etwa der Formel $C_{33}H_{30}N_4O_3$ vorliegt. In der Tat gelang es, durch vorsichtigste alkalische Hydrolyse, nämlich durch 4-6stündige Einwirkung von 0,25 ccm 10% iger wäßriger Kalilauge auf eine Aufschlämmung von Phylloerythrin in 50 ccm Foprophlalkohol im Schüttelthermostaten bei 25° , das Phylloerythrin mit 15% Außbeute in eine freie Karbonsäure aufzuspalten, die in sekundärem Katriumphosphat löslich ist und den Spektraltyp des Protophytochlorins ausweist. Ob diese, wie H. Fischer vermutet, mit der in der Folge von ihm gefundenen Khodosporphyrins γ -carbonsäure identisch ist, muß in Andetracht der S. 78 zu besprechenden Besunde über C-Verlust beim Phylloerysthrin noch dahingestellt bleiben.

Da diese Karbonsäure sauerstoffempfindlich und hygroskopisch ist und außerdem starke Neigung zum Anhydrisieren zeigt, sind die Analysenwerte nicht ganz zuverlässig, sprechen aber bezüglich des C-Wertes für die Formel $C_{33}H_{34}N_4O_5(C_{34})$. Wahrscheinlich liegt also eine Trikarbonsäure vor, bei der eine Karborylgruppe anhybrisiert ist.

Auf alle Fälle sind entsprechend dem Chlorophhil und dem Protophäophhtin drei Karboxplgruppen vorhanden; denn die Behandlung mit Diazomethan ergab einen Triester, der spektroskopisch mit der freien Säure identisch war $(C_{36}H_{42}N_4O_6$ oder C_{37} mit 3 OCH $_3$). Dieser stimmt also in der Elementarzusammensetzung mit dem Protophytochlorintrimethylester überein, hat jedoch seinen Schmelzpunkt dei 230° und zeigt gegenüber dem letztgenannten Ester dieselbe Bandenverschiedung, die zwischen Protophäophytin und Phylloerythrin besteht (vgl. S. 79). Sein Schmelzpunkt liegt also etwas tieser als deim Triester des Protophytochlorins, mit dem er offenbar isomer ist.

Darnach wäre das Phylloerythrin als eine Trikarbonsäure anzusprechen, deren sämtliche Karboxylgruppen anhydrisiert sind, wodurch auch in dieser Reihe der Anschluß an das Chlorophyll hergestellt ist.

Vom Phylloerythrin konnte außerdem eine Nebenreihe erhalten werden, die sich nur durch Abspaltung einer Karborplgruppe erklären läßt; unmittelbare Veresterung des Phylloerythrins mit methylalkoholischer Salzsäure ergab je nach Stärke der Einwirkung ein Gemisch eines Diesters mit einem Monoester oder einen Monoester mit ben spektralen Eigenschaften des Phylloerythrins (C32H36N4O3 oder C34 mit 1 OCH3), der offenbar aus dem Diester durch Abspaltung einer veresterten Karbornlaruppe hervorgeht. Diesen Ester hat auch H. Fischer erhalten und berechnet ihn auf 33 bis 31 C-Atome mit 3 Mol. Sauerstoff. Verseifung dieses Esters ergab merkwürdigerweise wieder eine Trikarbonsäure unter Erhaltung des Methoryls von der Formel C33H38N4O6(C34) mit 1 OCH3. Die Entstehung einer neuen Karbornsgruppe dürfte mit der oben erwähnten Abspaltung einer Karborplgruppe bei der Monoesterbildung zusammenhängen. Der aus dieser freien Säure erhaltene Trimethylester (C35H42N4O6 ober C36 mit 3 OCH3), der wie übrigens auch die freie Säure spektral mit dem normalen Triester identisch ist, schmilzt bei 210-2120, also um etwa 20° tiefer als der normale Triester, worin neben den Analysenwerten ein Beweis für die Abspaltung eines C-Atoms bei ber unmittelbaren Veresterung des Phylloerythrins zum Monoester gesehen werden kann.

Von sonstigen Befunden sei noch erwähnt, daß sowohl in der Protophäophytin- als auch in der Phylloerythrinreihe durch Kückanhydrisierung der methoxylhaltigen aufgespaltenen Karbonsäuren alkaliunlösliche Monoester erhalten wurden, die spektral dem Phylloerythrin sehr nahe standen oder mit ihm identisch waren und

5 Sauerstoffatome enthielten; diese müssen sich auf die Estergruppe und eine Säureanhydridgruppe verteilen. Hierauß könnte für das Phylloerythrin, bei dem, wie erwähnt, sämtliche drei Karboxylgruppen in anhydrisierter Form vorliegen, die Gegenwart von vier Sauerstoffatomen abgeleitet werden, die sich auf eine Säureanhydridgruppe und eine Lactongruppe verteilen, wobei die Lactongruppe mit der im Chlorophyll vermutlich vorhandenen identisch sein könnte.

Hischer1) hat in der Zwischenzeit eine Konstitutionsformel des Phylloerythrins mit 33 C-Atomen mitgeteilt, in der er den Körper im Gegensat zu seiner früheren Ansicht (vgl. S. 76) als freie Saure (eine Karborns- und eine Ketogruppe) charakterisiert. Für das Vorhandensein einer freien Karboxplgruppe konnte in der vorliegenden Untersuchung kein Anhaltspunkt gefunden werden. Die Unstimmigkeit dürfte ihre Erklärung darin finden, daß H. Fischer nicht vom genuinen Phylloerythrin ausging, sondern sich den Farbstoff aus Phäophorbid a mittels Reduktion über Phäoporphyrin a her-In Anbetracht der oben beschriebenen Empfindlichkeit stellte. des genuinen Phylloerythrins wäre zunächst die Identität des des künstlichen Phylloerythrins zu beweisen; natürlichen unb von H. Fischer in einer besonderen Arbeit2) aukerdem wird über die Überführung des Phäophorbid a in Phylloerythrin die C-Rahl dieses Phylloerythrins mit 32 angegeben, während die von mehreren Untersuchern ausgeführten Analysen des genuinen Phylloerythrins auf eine Formel mit 33 bzw. 34 C-Atomen hinweisen. In einer neueren Arbeit über synthetisches Phylloerythrin (Annal. 497, S. 181, 1932) wird wiederum C33 zugrunde gelegt; jedoch stimmen die Analysenwerte, besonders der gereinigten Präparate, besser auf C32. Dabei ist nochmals auf den oben beschriebenen Befund zurückzukommen, wonach beim Kochen mit methylalkoholischer Salzfäure aus genuinem Phylloerythrin eine Rarboxylgruppe abgespalten wird; H. Fischer erhielt sein kunftliches Phylloerythrin über Phäoporphyrin as durch dessen 24 stündige Behandlung mit Eisessig-Bromwasserstoff bei 50-55°.

Von wesentlicher Bebeutung für die Untersuchung waren die ausgezeichneten spektralen Eigenschaften der Körper, da diese zum Teil

¹⁾ Fischer, S. und Mitarbeiter, Annal. b. Chem. 485, S. 1, 1931.

²⁾ Annal. d. Them. 482, S. 225, 1930.

sehr einsache Beziehungen zu gewissen strukturellen Eigenschaften aufweisen und in der Protochlorophyllreihe zusammen mit derzenigen des Phylloerythrins nur zwei Spektraltypen vorhanden sind, von denen übrigens der eine in der Porphyrinreihe bis jest völlig unbekannt war (s. Abb. 2—4).

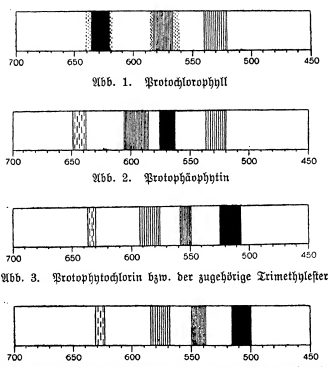


Abb. 4. Phylloerythrin-dikarbonfäure bzw. der zugehörige Trimethylester

Die Unterscheidung zweier spektraler Then bezieht sich auf die Reihenfolge in der Intensität der vorhandenen vier Absorptionsbanden derart, daß vom Kot her gemessen entweder die Keihenfolge III, II, IV, I oder die disher undekannte Keihe IV, III, II, I vorlag, so daß die beiden Then den in der Protochlorophylls und Phylloserythrinreihe einander entsprechenden Vertretern sinngemäß zusgeordnet sind. Sine Ausnahme macht nur das Protochlorophyll, und zwar auf Grund seines Magnesiumgehaltes, der eine Angleischung des Spektrums an dassenige des Chlorophylls, d. h. starke Rotabsorption bedingt; jedoch ist das Spektrum des Protochlorophylls weit einsacher als dassenige des Chlorophylls (s. Ubb. 1).

```
a) I. 648—638, II. 606—586, III. 576—563, IV. 537—520
b) I. 644—633, II. 606—582, III. 572—562, IV. 534—521
c) I. 643—635, II. 600—578, III. 570—557, IV. 532—515
d) I. 637—630, II. 593—576, III. 558—549, IV. 525—507
e) I. 632—624, II. 585—569, III. 550—538, IV. 517—500

Reijenfolge ber 3ntenflitit:
III, II, IV, I
```

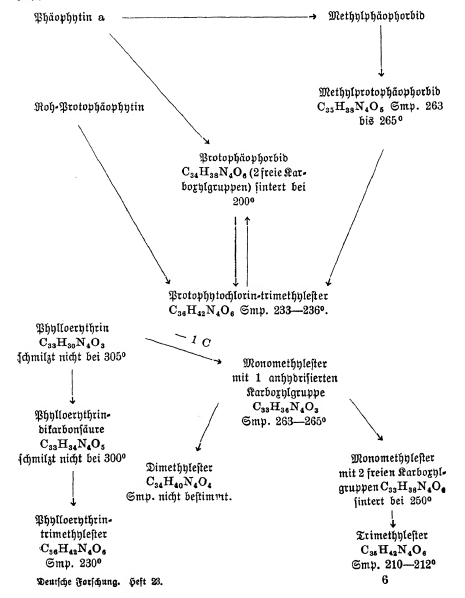
- a) Rohprotophäophytin,
- b) Methylprotophäophorbid,
- c) Phylloerythrin, sugehöriger bekarboxylierter Monomethylester mit anhydrisierter Karboxylgruppe,
- d) Protophaophorbib, Protophytochlorin-trimethylefter,
- e) Phhllverpthrindikarbonfaure, Phhlloerpthrin-trimethylester, zugehöriger Monomethylester mit zwei freien Karboxylgruppen, sämtliche aufgespaltene Derivate ber um ein C-Atom ärmeren Glieber ber Phhlloerpthrinreihe.

Aus der Untersuchung im ganzen ergeben sich sehr einfache, wenn auch auf Grund der beschriebenen Ergebnisse nicht völlig aufgeklärte chemische Beziehungen zwischen Protochlorophyll und Chlorophyll. In seinen eingangs erwähnten Veröffentlichungen hatte ber Verfasser ben Schluß gezogen, daß das Chlorophyll auf dem Wege einer einfachen Bhotoorydation aus Protochlorophyll entsteht und infolgebessen andererseits die Phylloerythrinbildung im Tierkörper eine Desorybation des Chlorophylls bedeutet. Für diese Ansicht war maggebend, daß Analysen von H. Fischer (1929) und Conant (1929) für Methylphäophorbid einen um ein O-Atom höheren Sauerstoffgehalt ergaben, als es den früheren Angaben von Willstätter und Stoll entspricht: $C_{35}H_{38}N_4O_6(C_{36})$ statt $C_{36}H_{38}N_4O_5$ bei Willstätter und Neuerdings hat jedoch Stoll (Naturwiff. 1932 S. 791) an neuen Analysen die Richtigkeit der alten Angaben von Willstätter und Stoll für die Phäophorbide bestätigt. Da somit das Chlorophyll und seine nächsten Derivate mit den hier untersuchten Vorphyrinen im Sauerstoffgehalt übereinstimmen, kann die Umwandlung von Protochlorophyll in Chlorophyll bzw. die fünstliche Reduktion von Chlorophyll zu Porphyrinen nicht im Wechsel eines O-Atoms beruhen.

Diese Umwandlung hat nun auch Stoll auf Grund besonderer Konstitutionsermittlung in neuartiger Weise gedeutet, und zwar derart, daß sich damit weiter unten angeführte, noch nicht veröffentlichte Beobachtungen des Versassers in Einklang bringen lassen. Stoll erhielt bei der katalytischen Hydrierung von Phäophorbiden in 1. Stufe kristallisierte Hydrophäophorbide und weiterhin sast farblose Perhydroporphyrine; diese oxydieren sich an der Lust zu Porphyrinen durch Dehydrierung. Dies erklärt er damit, daß sich die vier in Frage

übersicht

Im folgenden soll eine Ableitung der verschiedenen Derivate des Protochlorophylls und des künstlich reduzierten Chlorophylls, ebenso derjenigen des Phylloerythins gegeben werden, wobei die C-Zahl des Grundkörpers jeweils mit C₃₈ eingesett ist, jedoch die Möglichkeit C₃₄ offengelassen werden muß. Es sind nur die Berbindungslinien gezogen, die sich auf die Herstellung analhsierter Präparate beziehen.



fommenden Stufen in der Zahl der Doppelbindungen unterscheiden, derart, daß beim Übergang vom Phäophorbid zu Hydrophäophorbid eine Doppelbindung verschwindet und beim folgenden zu Perschydroporphyrin, die für die Farbe maßgebende stete Konjugation der Doppelbindungen aufgehoben wird, während die anschließende Dehydrierung zu Porphyrin die Neubildung zweier Doppelbinsdungen bedingt.

Damit kann nun folgender Befund des Verfassers, der gegenwärtig untersucht wird, in Einklang gebracht werden: Phäophytin und auch Methylphäophorbid lassen sich mit Manganperoryd in saurer Lösung in Porphyrine überführen, die bei Behandlung mit Alkali, und zwar auch in Stickstoff-Atmosphäre in eine Karbonsäure aufgespalten werden.

Was das Verhältnis der beiden Chlorophyllmodifikationen a und b zum Protochlorophyll betrifft, so ist darauf hinzuweisen, daß sich beim Protochlorophyll kein Anhaltspunkt für das Vorhandensein zweier analoger Modifikationen ergeben hat. Es ist somit der Schluß berechtigt, daß die Vildung des sauerstoffreicheren Chlorophylls düber die a-Modifikation erfolgt. Dieser Frage versucht der Verfasser z. I. nachzugehen; es ist schon mehrmals gelungen, aus Chlorophyll a mittels Wasserstoffperoryd, also auf eine Weise, die eine Analogie in der lebenden Zelle sinden könnte, einen Fardstoff zu erhalten, der sich in seinem spektralen Verhalten dem Chlorophyll a ausweist. Jedoch lassen sich diese Versuche dis jetzt nicht beliedig reproduzieren. Stoll teilte inzwischen (Nat. Wiss. 1932 S. 889) mit, daß er Phäophorbid b mit Titanchlorid glatt zu Phäophorbid a über die Anhydrovverbindung der b-Modifikation reduzieren konnte.

b) Biologische Untersuchungen über die Umwandlung des Protochlorophylls in Chlorophyll

Mit Hilfe der im vorigen beschriebenen chemischen Unterlagen wurde nunmehr die Umwandlung des Protochlorophylls in Chlorophyll in der lebenden Zelle näher untersucht¹).

¹⁾ Scharfnagel, B., Biologische Untersuchungen zur Chlorophhilbilbung. Planta 13, S. 716, 1931.

Die früheren Untersucher (Monteverde und Lubimenko 1911, Liro 1909) betrachteten das Protochlorophyll, wie früher erwähnt, nicht als unmittelbare Vorstuse des Chlorophylls, sondern als ein Zersetzungsprodukt, da sie das Protochlorophyll im lebenden Blatt nicht nachweisen konnten.

Mittels des Zeiß-Spektographen gelang es jedoch, nach Aberwindung mancher Schwierigkeiten ein einwandfreies Spektrogramm des Protochlorophylls in lebenden, im Dunkeln aufgezogenen Maisblättern zu erhalten, ein Befund, der insofern überraschend ist, als schon nach kurzer Einwirkung kleinster Lichtmengen in etiolierten Blättern das Protochlorophyll restlos in Chlorophyll umgewandelt Genaue Untersuchung ergab, daß die zur Spektrographie nötige Lichtstärke so hoch ist, daß dabei das Protochlorophyll infolge eingetretener Lichtstarre erhalten bleibt; bei Bergrößerung des Abstands zwischen Lichtquelle und Blatt verschwand das Protochlorophyll unter gleichzeitiger Chlorophyllbildung. Vor allem ist im Sinblick auf die Ansicht von Monteverde usw. zu betonen, daß die spektrographierten Blätter durch die Lichtstarre keineswegs geschädigt wurden, sondern nach der Aufnahme noch normal plasmolysierbar und deplasmolysierbar waren und ihr Protochlorophyll in Chlorophyll umwandelten.

Die weitere Frage war nun ,ob die chemischen Beziehungen zwischen Protochlorophyll und Chlorophyll eine photochemische Umwandlung des Protochlorophylls zu Chlorophyll auch im abgetöteten Blatt erslauben, oder ob dieser Vorgang vom lebenden Zustand der Zelle abhängig ist. Die erste Möglichkeit erschien schon deswegen wahrsscheinlich, weil Liro in toten etiolierten Blättern Chlorophyllbildung nachgewiesen haben will. Wider Erwarten zeigte sich der Vorgang jedoch streng vom lebenden Zustand der Zelle abhängig:

Die Blätter wurden aufs Vorsichtigste durch Trocknen im Exsitstator bei Zimmertemperatur, durch Atherisieren oder auch durch Erstrieren im Dunkeln abgetötet. Wurden solche Blätter mit Azeton extrahiert und die so erhaltene Farbstoffssung in Ather überführt, so zeigte sich in diesem das normale Protochlorophyllspektrum. Obwohl der Farbstoff demnach unversehrt geblieden war, konnte aus den abgetöteten Blättern auch nach mehrstündiger Belichtung keine Spur von Chlorophylls erhalten werden; außerdem zeigte sich das Protochlorophyllspektrum noch in der ursprünglichen Stärke, was auch insofern zu beachten ist, als Protochlorophyll in Ather oder anderen

Lösungsmitteln in berselben Belichtungszeit völlig ausbleicht; der Farbstoff genießt also im toten Zellverband eine Art Schuß-wirkung.

Um den Einwand einer Hemmung der Protochlorophyllumwandlung durch irgendwelche bei der Abtötung entstehende Zersetungsprodukte der Zelle auszuschließen, wurde in der vom Verfasser für die Jsolierung von Chloroplastenmasse angegebenen Weise Leukoplastenmasse unter Lichtabschluß hergestellt, d.h. durch Zentrisugieren wäßriger Keibgemische etiolierter Blätter wurden die protochlorophyllhaltigen Fardstoffträger (Leukoplasten) isoliert; jedoch ging auch in dieser Masse das Protochlorophyll bei Belichtung nicht in Chlorophyll über.

Somit muß die Umwandlung des Protochlorophylls zu Chlorophyll trot ihres einfachen chemischen Charakters und obwohl in Azetonlösung eine Überführung des Protochlorophylls in die Chlorophyllstufe gelingt, als vitaler Vorgang betrachtet werden.

Auf dieser Grundlage konnte nun auch auf einfache Weise bas reichliche Vorkommen von Protochlorophyll in den Samenhäuten bes Kürbis erklärt werden, die wie früher erwähnt, das für die Bearbeitung allein brauchbare Ausgangschemisch=präparative material darstellten. Auch hier haben Monteverde und Lubimenko irrtümliche Borstellungen entwickelt, nachdem sie in unreisen Früchten Chlorophyll gefunden hatten und erst bei fortschreitender Reise Protochlorophyll feststellen konnten. Wie die Verhältnisse tatsächlich liegen, ergaben systematische Untersuchungen, die während des ganzen Verlaufs der Früchteentwicklung vorgenommen wurden. jungen Samenhäuten etwa nachweisbare Chlorophyllgehalt ist sekundär durch die Belichtung bedingt, der die Früchte beim Offnen ausgesetzt werden; im Dunkeln geöffnete Früchte frühen Entwicklungszustandes zeigen in den Samenhäuten nur Protochlorophyll. Schon furz dauernde Belichtung genügt indessen, um neben dem Protochlorophyllspektrum das Spektrum des Chlorophylls in Atherlösung in Erscheinung treten zu lassen. Monteverde und Lubimenko haben also den unmittelbar bei der Offnung jüngerer Früchte gegebenen Zustand übersehen. Die Tatsache, daß das Offnen reifer Früchte ohne Minderung des Protochlorophyllgehalts auch im Licht vorgenommen werden kann, ließ sich dadurch erklären, daß die protochlorophyllführenden Zellen der Samenhäute vor der Reife absterben; die Zellen waren solange plasmolhsierbar und auch beplasmolhsierbar, als die Offnung der Früchte im Licht Minderung des Protochlorophhllgehalts verbunden mit Chlorophhllbildung zur Folge hatte. Es liegen also genau dieselben Verhältnisse wie in etiolierten Blättern vor; d. h. die Kürdissfrüchte lassen schon in jungen Stadien kein Licht bis zu den Samenhäuten gelangen, so daß in diesen die angestrebte Chlorophhllbildung nur dis zur Protochlorophhllstuse vor sich gehen kann, die ihrerseits bei fortschreitender Reise auch bei Belichtung instolge des Absterbens der Zellen erhalten bleibt.

Wenn somit trot der einsachen chemischen Beziehungen zwischen Protochlorophyll und Chlorophyll die letzte Stufe der Chlorophyllbildung in der lebenden Zelle nicht als eine Reaktion im rein physikalisch-chemischen Sinne greisbar war, so wurde trotdem an der Hand der lebenden Zelle versucht, die Chlorophyllbildung auß Protochlorophyll näher zu kennzeichnen. Zu diesem Zweck wurden normale,
im Dunkeln aufgezogene Blätter mit vitalen Drydationsmitteln im
Dunkeln behandelt. So konnte nach Behandeln der Blätter mit
0,1% igem Wassertoffperoryd, daß in dieser Konzentration als ungiftig zu betrachten ist, nach 20 Stunden in den ätherischen Lösungen
neben dem Rotband des Protochlorophylls dassenige des Chlorophylls beobachtet werden; ebenso war dies bei 3tägiger Einwirkung
eines anderen, ebenfalls ungistigen Drydationsmittels, des Chinons,
der Fall.

Mit Phenhlurethan, das als Narkotikum wohl zellschädigend, aber nicht unmittelbar orydierend wirken kann, wurde keine Protochlorophhllumwandlung im Dunkeln erzielt. Tropdem ist damit natürlich kein Beweis für die Kennzeichnung der Chinons bzw. Hydroperoryds wirkung als einer unmittelbaren Keaktion mit dem Protochlorophhll gegeben. Immerhin soll bemerkt werden, daß sich in Vicia Faba ein sog. Atmungschromogen durch Chinon oder Wasserstoffperoryd vital zu einem Pigment orydieren, genauer gesagt, dehydrieren läßt.

Umgekehrt konnte durch Verbringung etiolierter Blätter in reinen Stickftoff die Chlorophyllbildung aus Protochlorophyll auch bei 48 ftündiger Belichtung fast völlig unterdrückt werden, und zwar ohne gleichzeitige Schädigung der Blätter, da diese nach der Stickstoffsbehandlung in Luft zu normaler Zeit ergrünten und nach 10 Tagen noch vollkommen frisch waren.

Es liegt nahe, die Umwandlung des Protochlorophylls zu Chlorophyll als Cisenkatalyse aufzufassen, da bekanntlich eisenkrei auf-

gezogene Pflanzen auch im Licht Chlorofe zeigen, d. h. nicht ergrünen. In seiner früheren Mitteilung in diesen Berichten zeigte der Versasser in Anlehnung an D. Warburg eine Keihe von z. T. starken Störungen, die der normale Assimilationsapparat und die gesamte Pflanze durch Festlegung des im Chloroplasten vorhandenen Eisens mittels kleinster Mengen eisenabbindender Stoffe erfährt. Trozdem gelang es nicht, durch derartige eisenabbindende Mittel (Schweselsdioryd und Rhodanammonium) die Vildung von Chlorophyll aus Prostochlorophyll als Eisenkatalyse zu kennzeichnen: keine ohne Allgemeinstörung mögliche Konzentration der genannten Eisenkomplezbildner hatte eine wesentliche Hemmung der Chlorophyllsindung aus Protochlorophyll im Licht zur Folge, obwohl die angewandten Mengen zur Hemmung des bei der Photosynthese mit größter Wahrscheinlichkeit wirksamen Chloroplasteneisens durchaus hinreichend gewesen wären.

Der Jnanspruchnahme des Protochlorophylls als unmittelbarer Vorstuse des Chlorphylls steht eine gewisse Schwierigkeit insosern entgegen, als die in den Blättern im Dunkeln vorgebildete Protochlorophyllmenge so gering ist, daß sie nur zu einem kleinen Bruchteil sür die bei folgender Belichtung rasch und reichlich einsehende Chlorophyllbildung verantwortlich gemacht werden kann. Es scheint also in etiolierten Blättern zwischen dem Protochlorophyll und der nicht bekannten, weiter zurückliegenden Borstuse eine Art Gleichgewicht zu bestehen derart, daß das Protochlorophyll bei Belichtung zur Chlorophyllbildung verbraucht wird und bei der Fortsehung der Chlorophyllbildung die Protochlorophyllstuse so rasch durchlausen wird, daß sie nicht irgendwie greisbar ist. Eine andere Wöglichkeit wäre die, daß die Bildung der geringen Protochlorophyllmenge nur einen einemaligen Borgang darstellt, der für die Chlorophyllbildung unter normalen Lichtverhältnissen überhaupt nicht in Betracht kommt.

Versuche mit intermittierender Belichtung zeigten jedoch, daß die Protochlorophyllbildung kein einmaliger Vorgang ist:

Dunkelkulturen von Mais, die bei Berbringen in Licht unter den gegebenen Tageslichtverhältnissen 3 Minuten zur völligen Umwandslung ihres Protochlorophylls zu Chlorophyll benötigten, wurden in mehrmaligem Wechsel 10—36 Minuten belichtet und dazwischen 10—26 Stunden im Dunkeln gehalten. Wie die folgende Tabelle zeigt, wurde das während der Belichtung verschwundene Protochlorophyll in der folgenden Dunkelperiode regelmäßig wieder ersett.

| Belichtung nach Minuten | Verdunkelung nach Stunden | Protoch(. | Chlorophyll |
|----------------------------|------------------------------|---------------|-------------|
| 10 | _ | feines | vorhanden |
| | 10 | schwach | ,, |
| | im ganzen 20 | neu gebildet | ,, |
| 36 | _ | feines . | ,, |
| | 24 | neu gebildet | ,, |
| 20 | | feines | ,, |
| | 24 | neu gebildet | ,, |
| 22 | - 1 | feines | ,,, |
| | 26 | neu gebildet | ,, |

Damit ist erwiesen, daß sich zwischen Protochlorophyll und einer noch unbekannten Vorstuse ein Gleichgewichtszustand derart einstellt, daß die Protochlorophyllstuse, die bei normalen Lichtverhältnissen sehr rasch durchlausen wird, nach Maßgabe ihres Verbrauchs einen Nachschub erfährt.

Im Zusammenhang damit sei nochmals die außerordentlich hohe Umwandlungsgeschwindigkeit des Protochlorophylls in der lebenden Zelle betont, die dazu führt, daß unter normalen Lichtverhältnissen noch nie Protochlorophyll im Blatt nachgewiesen werden konnte, und in einem noch zu klärenden Gegensatzu der Tatsache steht, daß die Chlorophyllbildung aus Protochlorophyll in der lebenden Zelle noch nicht auf einfache chemisch-physikalische Verhältnisse zurücksührbar ist.

c) Untersuchungen über die Chlorophyllase

Willstätter fand in grünen Blättern ein Enzym, Chlorophyllase, das aus Chlorophyll Phytol abzuspalten vermag und andererseits auch zur Synthese des Chlorophylls aus Chlorophyllid und Phytol bestähigt ist. Daraus ist die Folgerung abzuleiten, daß die Chlorophyllase nicht nur beim Abbau des Chlorophylls in der lebenden Pflanze, sondern auch an dessen Ausbau beteiligt ist, weshalb dieses Enzym im Rahmen der Fragen nach der Chlorophyllbildung näher charaterisiert werden sollte. Außerdem ist die Chlorophyllase nach der enzymchemischen Seite hin verhältnismäßig wenig untersucht.

¹⁾ Mayer, H. Untersuchungen über die Chlorophyllase. Planta 11, S. 294, 1930.

Enghmchemische Untersuchungen

Die Enzyme können, wenn man von dem, einen Häminfarbstoff darstellenden, Atmungsenzym D. Warburgs und einigen andern Fällen absieht, dis jest mit den gewöhnlichen chemischen und physikalischen Methoden nicht angegangen werden, so daß es im großen und ganzen ihre Wirkungsweise ist, die das derzeitige Problem der Enzymforschung darstellt. Sine wichtige Sigenschaft der Enzyme ist in der $p_{\rm H}$ -Abhängigkeit ihrer Wirkung gegeben, d. h. in der Absängigkeit vom sauren bzw. alkalischen Charakter des Reaktionsmediums in feiner Abstusung, wie sie durch Ermittlung der H-Jonenskonzentration sestgelegt wird.

Diese Abhängigkeit ist bei der Chlorophyllase noch nicht untersucht worden. Da noch keine Methode ausgearbeitet ist, die es erlaubt, die Chlorophyllase auf die bei der Enzympräparation üblichen Weise zu gewinnen, wurde als Enzympräparat in Anlehnung an Willstätter zunächst Blattpulver verwandt, das von Chlorophyll befreit worden war. Dieses Präparat hinderte eine Regulierung der H-Jonenstonzentration durch Puffergemische, was in der starken Adsorptionssfähigkeit des Blattgewebes gegenüber Säuren und Basen und wohl auch in dessen starker Eigenpufferung begründet ist.

Ein für die Bestimmung der p_H -Abhängigkeit geeignetes Enzympräparat wurde in der schon früher erwähnten Chloroplastenmasse gesunden, wie sie der Verfasser aus wäßrigen Blattreibgemischen durch wiederholtes Zentrifugieren und Auswaschen, wenn auch in destruiertem Zustande, abtrennen und reinigen konnte. Nach Entsernung der Plastidenfarbstosse mit Azeton dienten die so hergestellten Sedimente unmittelbar als Enzympräparate. Die Ausbeute betrug z. B. bei Verwendung von 500 g frischer Blätter von Heracleum 15 g Enzympräparat, das natürlich das Enzym selbst nur in kleinsten Mengen enthielt.

Die tatsächlich vorhandene gute Wirksamkeit dieser Präparate läßt nebenbei den Schluß zu, daß die Chlorophyllase in den Assimilations-organen selbst, d. h. in den Chloroplasten, lokalisiert ist.

0,5 g eines Präparates wurden mit $2 \, \mathrm{ccm}$ der betreffenden Pufferslösung und $4 \, \mathrm{ccm}$ wassersiem Azeton versetzt, in dem zuvor $4 \, \mathrm{mg}$ reines Chlorophyll gelöst worden waren. Nachdem an einem Aubitsentimeter der Lösung der p_{H} -Wert elektrometrisch bestimmt worden war, wurde die Mischung $8 \, \mathrm{Stunden}$ lang im Thermostaten bei 25^{o}

geschüttelt. Hierauf wurde das Farbstoffgemisch auf die gewöhnliche Weise aufgearbeitet, das Spaltprodukt ins Chlorophyllinsalz überstührt und kolorimetrisch mit dem nicht angegriffenen Farbstoffrest verglichen, der zu diesem Zweck mittels künstlicher Verseifung mit methylalkoholischer Kalisauge ebenfalls ins Chlorophyllinsalz umgewandelt worden war. Damit konnte der enzymatische Umsatz, d. h. die von Willstätter eingeführte Umwandlungszahl u bestimmt werden, die angibt, wieviel Prozente des ansänglich vorhandenen Chlorophylls durch die Enzymwirkung gespalten worden sind:

I. Für die Mischung von Chlorophyll a und b ergaben sich folgende Werte:

| p_H | u | p_H | u | p_H | u | p_H | u | p_H | u |
|-------|----|-------|----|-------|----|-------|----|-------|---|
| 1,4 | 5 | 4,6 | 58 | 5,9 | 81 | 6,8 | 65 | 8,9 | 8 |
| 2,1 | 10 | 5,4 | 76 | 6,0 | 80 | 7,0 | 54 | 9,9 | 7 |
| 3,2 | 24 | 5,7 | 80 | 6,1 | 79 | 7,7 | 40 | 11,2 | 6 |
| 4,0 | 44 | 5,8 | 80 | 6,4 | 75 | 8,3 | 11 | 12,1 | 5 |

II. Für Chlorophyll a und b getrennt:

| | Chlorop | hhll a | | Chlorophyll b | | | | | | | |
|-------|---------|--------|----|---------------|----|-------|----|--|--|--|--|
| p_H | u | p_H | u | p_H | u | p_H | u | | | | |
| 0,5 | 0 | 7,2 | 55 | 1,6 | 1 | 6,6 | 45 | | | | |
| 3,0 | 8 | 7,4 | 52 | 1,7 | 1 | 7,4 | 24 | | | | |
| 3,8 | 25 | 8,4 | 43 | 3,8 | 7 | 8,4 | 14 | | | | |
| 4,1 | 31 | 8,5 | 42 | 4,8 | 22 | 9,1 | 12 | | | | |
| 4,5 | 39 | 9,0 | 39 | 5,4 | 36 | 10,0 | 11 | | | | |
| 5,4 | 57 | 10,2 | 33 | 5,6 | 41 | 11,2 | 11 | | | | |
| 5,7 | 63 | 11,1 | 26 | 6,2 | 50 | 12,0 | 10 | | | | |
| 6,2 | 67 | 12,0 | 23 | | | | | | | | |
| 6,4 | 64 | | | | | 1 | | | | | |

Das p_H -Optimum liegt also für das Gemisch a+b bei 5,9; für die einzelnen Komponenten ergab sich gleichermaßen der Optimalwert zu 6,2. Dieser geringe Unterschied ist vermutlich nicht reell, da bei Bestimmung der Enzymwirkung auf das Gemisch a+b in der Optimalregion mehr Punkte als bei den beiden anderen Bersuchen seste gelegt wurden. Was die absolute Höhe der Umwandlungszahl betrifft, so kann I mit II nicht verglichen werden, da im ersten Kall

4 mg Chlorophyll a+b, im zweiten jeweils 4 mg Chlorophyll a ober b vorlagen und vor allem weil für I und II zwei verschiedene Enzympräparate angewandt wurden. Dagegen sind die beiden Verssuche in II unter sich absolut vergleichbar und ergaben starke Unterschiede in der Angreisbarkeit der beiden Chlorophyllmodisikationen.

Dieser wichtige Punkt wurde in besonderen Reihen genauer untersucht, in denen die acht der Chlorophyllasewirkung zugänglichen Präparate, nämlich die a und b-Modisikationen des Chlorophylls und des Phäophytins zugleich mit ihren allomerisierten Formen der Enzymwirkung ausgesetzt wurden. Hierbei ergaben sich folgende Vershältnisse:

| 4 mg Substrat in | 1 6 ccm 66% igem | Aceton, 0,5 g | extrahiertes | Blatt- |
|------------------|------------------|---------------|--------------|--------|
| m | iehl von Heracle | um. 1 Stunde | 25°. | |

| Enzymfubstrat | a+b u | a u | b u | $HQ\frac{a}{b}$ |
|---------------|----------|--------|--------|-----------------|
| Chlorophyll | 70 | 78 | 43 | 1,81 |
| | 69 | 80 | 45 | 1,78 |
| | 15 | 16 | 9 | 1,78 |
| | 15 | 18 | 10 | 1,80 |

Zusammenfassend ergibt sich: Chlorophyll und Phäophytin verbalten sich gegenüber Chlorophyllase gleich, und zwar so, daß die Komponente a eine bedeutend größere Umsatzeschwindigkeit als die Komponente b besitzt. Dieselben Verhältnisse sinden sich bei den allomeren Formen, die im ganzen jedoch eine bedeutend geringere Umsetzungsgeschwindigkeit ausweisen. Vesonders interessant ist die Tatsache, daß der hydrolytische Quotient aus den Umsatwerten der isolierten Komponenten (bezeichnet mit HQ $\frac{1}{6}$) in allen Fällen konstant ist (vgl. letzte Spalte der obigen Tabelle), wobei besonders darauf hinzuweisen ist, daß die isolierten Komponenten jeweils in der gleichen Konzentration vorlagen.

Damit ist also eine weitgehende, gesetzmäßig ersaßbare Spezisizität der Chlorophyllase gegenüber den verschiedenen Farbstoffderivaten erwiesen, wobei jedoch das Fehlen oder Vorhandensein des Mag-nesiums keine Rolle spielt. Auffallend ist die geringe enzymatische Hydrolysierungsgeschwindigkeit der beiden allomeren Formen. Nach den neueren Untersuchungen von Conant und H. Fischer beruht die Allomerisation auf der Entsernung von zwei H-Atomen. Andrerseits

bedingt die in der Chlorophyll b-Reihe gegebene Einführung eines weiteren O-Atoms eine geringere, immerhin nicht unbeträchtliche Minderung der enzymatischen Angreisbarkeit.

Zu erwähnen ist noch, daß zur Festlegung des enzhmatischen Charakters der Chlorophyllspaltung bei allen Versuchen zur Kontrolle kurze Zeit auf 100° erhitzte Enzhmpräparate zur Verwendung kamen, die jedoch nicht die geringste hydrolytische Farbstossspaltung ergaben.

Eine weitere Charakterisierung der Chlorophyllase ist auf Grund ihres Verhaltens gegenüber Elektrolyten möglich. Willstätter sand, daß Enzympräparate, die durch Auswaschen elektrolytsrei gemacht worden waren, ihre Wirksamkeit völlig einbüßten, jedoch durch Jusat von CaCl, reaktiviert werden konnten.

Diese Erscheinung wurde unter Heranziehung zahlreicher Elektrolyte weiter verfolgt. Allerdings konnte auch durch gründliches Auswaschen keine völlige Aushebung der enzymatischen Wirksamkeit, wohl aber eine beträchtliche Hemmung erzielt werden, die, wie folgende Tabelle zeigt, durch Zusat verschiedener Elektrolyte stark beeinflußt werden konnte.

0,5 g Enzympräparat, 2 com Pufferlösung, 4 mg Chlorophysi, 4 com wasserfreies Aceton. 1 Stunde, 25°.

| Salzzusah in 0,1 mol. Lösung | Reihe 1 | Reihe 2 u | Reihe 3 u |
|---------------------------------|---------|--------------|--------------|
| Ohne Salz | 46 | 36 | 30 |
| LiCl | 66 | 58 | 61 |
| NaCl | 65 | 53 | 59 |
| KCl | 67 | 45 | 57 |
| KCN | 0 | _ | 0 |
| KMnO ₄ | 59 | _ | 51 |
| NH ₄ Cl | 56 | 50 | - |
| NH ₄ NO ₃ | | 48 | _ |
| $(NH_4COO)_2$ | | 38 | |
| CaCl ₂ | 60 | 45 | 51 |
| $Ca(NO_3)_2 \dots \dots$ | | 38 | _ |
| BaCl ₂ | 57 | 44 | _ |
| $MgCl_2$ | 51 | _ | 48 |
| $MgSO_4$ | _ \ | 42 | _ |
| ZnSO ₄ | _ | 41 | 38 |
| CuSO ₄ | 32 | _ | 19 |
| Ferro-Lactat | 54 | | 48 |
| Ferro Ammonzitrat | - | - | 45 |

Am günstigsten wirken bemnach die Alfalichloribe, weniger wirksam sind Erdalkali- und Magnesiumsalze. Aupser wirkt hemmend. Interessant ist die völlige Aushebung der enzymatischen Wirkung durch Kaliumzhanid, die jedoch nur bei elektrolytarmen Enzympräparaten austrat, während nicht ausgewaschenes Blattpulver durch Zhanid in keiner Weise beeinslußt wurde. Dies erklärt sich wohl mit komplezer Abbindung des Kaliumzhanids durch die nicht ausgewaschenen Elektrolyte.

Die Wärmeempfindlichkeit der Chlorophyllase, auf die schon Willsstätter ohne genaue Angaben hingewiesen hat, ist ziemlich beträchtlich. Eine Vorerwärmung auf 60° während 10 Minuten genügte schon, um die Umsatzahl auf 49 heradzuseten, wenn sie dem bem Präsparat bei einer Erwärmung auf 30, 40, 50° zu 84—85 gesunden wurde; bei Einwirkung einer Temperatur von 80° während 10 Minuten sank die Umsatzahl auf 31.

Biologische Untersuchungen

Diese dienten vornehmlich dem Zweck, einen weiteren Überblick über die Verbreitung des Enzyms zu erhalten, als es dis jest durch die Untersuchungen Willstätters, der nur wenige zahlenmäßige Besunde mitteilt, möglich ist; außerdem sollte der Enzymgehalt in Beziehung zum biologischen Chlorophyllausbau und sabbau gesetzt werden.

Zunächst wurden im Mai die ausgewachsenen Blätter von 59 beliebigen Pflanzen, teils einheimischen, teils tropischen usw., untersucht. Die getrochneten und pulverisierten Blätter kamen unmittelbar zur Berwendung, wobei als Enzymsubstrat ihr eigenes Chlorophyll diente:

0,5 g Blattpulver wurde zunächst während 5 Minuten mit $4~\rm com$ wasseriem Azeton geschüttelt, hierauf mit $2~\rm com$ Wasser versehen und $1~\rm Stunde$ lang im Thermostaten bei $25^{\rm o}$ geschüttelt.

Maximaler Chlorophyllasegehalt wurde in Übereinstimmung mit Willstätter bei Umbelliseren gesunden unter denen nur Daucus Carota eine Ausnahme machte. Sehr geringer Enzymgehalt wurde, ebenfalls in Übereinstimmung mit Willstätter, bei Gras, Platane und Brennessel gesunden, außerdem bei allen untersuchten Monokothlen. Im übrigen ergab sich keine eindeutige Beziehung zur sustematischen oder ökologischen Gruppierung.

| Blattpulver aus | u | Blattpulver aus | u | Blattpulver aus | u |
|------------------------|-----|--------------------------|----|----------------------|----|
| Selaginella Kraussiana | 3 | Robinia pseudacacia | 18 | Salvia officinalis | 36 |
| Aspidium filix mas | 26 | Tilia platyphyllos | 46 | Salvia verticillata | 31 |
| Ginkgo biloba | 3 | Dombeya Wallichii | 8 | Ballota nigra | 30 |
| Platanus orientalis | 4 | Rhus typhina | 24 | Brunella vulgaris | 29 |
| Spinacia oleracea | 24 | Acer campestre | 38 | Nepeta grandiflora | 22 |
| Rheum rhaponticum | 16 | Aesculus hippocastanum | 41 | Betonica officinalis | 20 |
| Rumex acetosa | 4 | Sparmannia africana | 27 | Datura Stramonium | 86 |
| Amarantus retroflexus | 72 | Hedera Helix | 12 | Nicotiana tomentosa | 20 |
| Ficus Cannonii | . 6 | Heracleum Sphondylium | 90 | Digitalis purpurea | 36 |
| Cannabis sativa | 27 | Myrrhis odorata | 88 | Cucurbita Pepo | 2 |
| Urtica urens | 8 | Anthriscus silvestris | 82 | Taraxacum officinale | 11 |
| Carpinus betulus | 6 | Chaerophyllum aureum | 80 | Dahlia variabilis | 79 |
| Corylus avellana | 17 | Archangelica officinalis | 75 | Arum maculatum | 12 |
| Chelidonium maius | 18 | Levisticum officinale | 65 | Scilla bifolia | 10 |
| Viola odorata | 19 | Daucus Carota | 11 | Gras | 3 |
| Potentilla recta | 44 | Cynoglossum officinale | 26 | Avena sativa | 2 |
| Lupinus polyphyllus | 40 | Lamium album | 83 | Zea Mays | 4 |
| Phaseolus vulgaris | 8 | Galeopsis Tetrahit | 81 | Hemerocallis fulva | 6 |
| Vicia Faba | 12 | Stachys silvatica | 80 | Musa sapientium | 4 |
| Pisum sativum | 19 | Satureja vulgaris | 45 | | |

Um Sicherheit darüber zu gewinnen, daß nicht etwa Unterschiede in den p_H -Werten das Bild trüben, wurde eine Anzahl von Arten heraußgegriffen und ihr Chlorophyllase-Gehalt unter Verwendung der oben beschriebenen Chloroplastenmasse als Enzymmaterial untersucht, so daß mittelst Pufferlösungen der optimale p_H -Wert = ca 6 eingestellt werden konnte. Die Ergebnisse wurden hierdurch nicht verändert; lediglich die säurereichen Blätter von Rheum rhaponticum zeigten, nach dieser Wethode untersucht, eine etwa höhere Umsatzgeschwindigkeit als ohne Pufferung der Chloroplastenmasse.

5 ccm Chloroplastenaufschwemmung, 10 ccm masserfreies Aceton.
4 Stunden 24.

| Chloroplastenmasse von: | Haup mit P | versuch ufferung | Kontrollversuch ohne Pufferung | | | |
|-------------------------|---------------|---------------------|-----------------------------------|----|--|--|
| | p_H | u | p_H | u | | |
| Rheum rhaponticum | 6,4 | 17 | 4,3 | 13 | | |
| Zea Mays | 5,9 | 3 | 5,6 | 3 | | |
| Platanus orientalis | 5,9 | 5 | 5,3 | 5 | | |
| Urtica urens | 6,6 | 7 | 7,7 | 6 | | |
| Lamium album | 6,0 | 46 | 6,6 | 44 | | |
| Datura Stramonium | 6,0 | 51 | 6,0 | 52 | | |
| Heracleum Sphondylium | 6,0 | 46 | 5,9 | 46 | | |

Andererseits ließen sich deutliche Beziehungen zwischen Chlorophyls lasegehalt und der jahreszeitlichen Blattentwicklung nachweisen. Auszewachsene Blätter von 19 verschiedenen einheimischen Arten wurden im Mai, Juli und September, z. T. auch im November auf ihren Chlorophyllasegehalt geprüft, wobei fast durchweg eine starke Minderung des Enzymgehalts im Juli festzustellen war. Einige Beispiele mögen folgen:

| Blattpulver von: | Mai | Juli | Sept. | Nov. |
|-----------------------|-----|------|-------|------|
| | u | u | u | u |
| Chelidonium maius | 18 | 7 | 16 | _ |
| Potentilla recta | 44 | 19 | 38 | |
| Tilia platyphyllos | 46 | 8 | 34 | |
| Acer campestre | 38 | 22 | 32 | 26 |
| Hedera Helix | 12 | 3 | 10 | 9 |
| Heracleum Sphondylium | 90 | 30 | 78 | 72 |
| Myrrhis odorata | 88 | 42 | 76 | |
| Levisticum officinale | 65 | 11 | 62 | |
| Lamium album | 83 | 33 | 74 | 65 |
| Betonica officinalis | 20 | 8 | 22 | |

Von Arten mit nur geringen ober keinen jahreszeitlichen Untersichieden im Enzymgehalt wurden nur drei festgestellt: Viola odorata und die beiden Labiaten Brunella vulgaris und Nepeta grandiflora.

Die an der Mehrzahl der untersuchten Pflanzen erhobenen Besunde können unschwer mit der Funktion der Chlorophyllase in Einklang gebracht werden, insofern als die Enzymanreicherung im Frühjahr zur Chlorophyllbildung, diejenige im Herbst zum Abbau des Blattsfarbstoffs in Beziehung gebracht werden kann.

Wurden verschieden alte Blätter derselben Pflanze zur gleichen Jahreszeit untersucht, so ergab sich bei ganz jungen Blättern ein weit geringerer Enzhmgehalt als bei älteren Blättern. Während der Blattvergilbung fand in allen untersuchten Fällen eine starke Enzhmabnahme statt.

Demnach scheint der Gehalt an Chlorophyllase ceteris paribus stark vom vitalen Zustand der Zelle abzuhängen, was sich auch dadurch belegen läßt, daß verdunkelt aufgezogene Blätter beträchtlich weniger Enzym enthalten als die Lichtkontrollen und zwar so, daß pro Tag halbstündig schwach belichtete Dunkelkulturen sich im Enzymgehalt stark den Lichtkontrollen näherten, ohne dabei sichtbar ergrünt zu sein.

Bemerkenswert ist ferner, daß die weißen Teile panaschierter Blätter von Hemerocallis fulva und Panicum variegatum ebenfalls Chlorophhllase enthalten und zwar um 50% weniger als die benachbarten grünen Spreitenteile. Ebenso konnte in Wurzeln von Lamium und Heracleum Chlorophhllase nachgewiesen werden, wobei zu bemerken ist, daß Wurzeln im Licht zu ergrünen vermögen. In den Wurzeln von Daucus Carota wurde dagegen keine Chlorophhllase gefunden, was wohl mit dem geringen Enzymgehalt der Blätter dieser Pflanze zusammenhängt, die sich in diesem Punkt von allen andern unterssuchten Umbelliseren stark unterscheidet.

d) Über die verschiedene Stabilität von Chlorophyll a und Chlorophyll b beim biologischen Chlorophyllabbau

Eine große Bebeutung muß dem quantitativen Verhältnis zwischen den beiden Chlorophyllmodifikationen a und b, von Willstätter als \mathbb{Q}^a_b bezeichnet, zugeschrieben werden. Dieses Verhältnis, dessen Veziehung zur Photosynthese noch unklar ist, erweist sich nach Willstätter gegenüber experimentellen Eingrissen, wie überlastung des Assimilationsapparates, konstant, liegt im allgemeinen zwischen 2 und 3, und zeigt auch im Frühjahr und Herbst keine wesenklichen Anderungen. Im Abschnitt I wurde außeinandergesetzt, daß insolge Fehlens zweier Protochlorophyllmodisikationen die Vildung der sauerstoffreicheren b-Modisikation über das Chlorophyll a erfolgen muß. Die Art wie diese Drydation erfolgen muß, läßt eine größere Labilität der b-Modisikation vermuten, die sich auch aus manchen chemischen Erfahrungen ableiten läßt.

Im folgenden soll über einige Versuche berichtet werden, die diese größere Empfindlichkeit des Chlorophyll b auch unter biologischen Verhältnissen beleuchten und die Möglichkeit einer Relativverminderung der b-Modifikation darlegen, wie sie in diesem Maß bisher nicht bekannt geworden ist.). Solche Fälle konnten in Organen beobachtet werden, in denen der Chlorophyllabbau dem Absterben beträchtlich voraneilt, und außerdem in den chlorotischen Blättern einer Ulme (Ulmus montana).

Die quantitative Bestimmung der beiden Modisitationen wurde teils nach der Methode von Willstätter ausgesührt, die in der Darstellung des Phytochlorins e aus Chlorophyll a und Phytorhodins g

¹⁾ Scharfnagel, W. (zit. a. S. 82).

aus der b-Modifikation und deren kolorimetrischem Vergleich besteht, teils wurde auch mit einigen Anderungen die neuere Methode von Guthrie angewandt, bei der die beiden Komponenten als Methylphäophorbide kolorimetrisch bestimmt werden. Die letztgenannte Methode hat gewisse Vorteile bei herbstlichem Material, das reich an Gerbstoffen, Lipoiden und Fetten ist und liefert, wie zahlreiche Kontrollbestimmungen ergaben, dieselben Werte wie die Willstättersche Methode.

Bei reifenden Bananenschalen wurden folgende Werte ermittelt:

| | | | | | | | $\mathbf{Q}_{\mathbf{b}}^{\mathbf{a}}$ |
|-----------|--|--|--|---|---|--|--|
| ganz grün | | | | ٠ | | | 2,4 |
| gelbgrün | | | | | • | | 11,2 |
| rein gelb | | | | | | | 15 |

Ebenso zeigten die Hochblätter der Linde (Tilia parvifolia), die lange vor der Laubvergilbung ihr Chlorophyll verlieren, diese Verschiebung: \mathbf{Q}_5^a

| 19. | Juni | grün | | | | | 2,7 |
|-----|------|-----------|--|--|--|--|-----|
| | | gelbgrün. | | | | | |
| | | ,, . | | | | | |
| 15. | Juli | rein gelb | | | | | 15 |

Geringere Beränderungen wurden bei Birnenhäuten einer und derselben Sorte festgestellt: $Q_{\overline{b}}^{\mathbf{a}}$

| , | 101 | | | | | | | - 0 |
|-----|------|-------|--------|--|--|---|---|-----|
| 10. | Juli | grün, | unreif | | | • | • | 2,4 |
| 21. | Juli | grün, | reif. | | | | | 8 |

Bei chlorotischen Ulmenblättern, die mit panaschierten und normal grünen desselben Baumes verglichen werden konnten, zeigte sich folgendes:

| I. | Chlorotische Blätter: | | | | | | $Q_{\overline{b}}^{a}$ |
|------|-----------------------|--|--|--|--|--|------------------------|
| | 10. Juni | | | | | | 13 |
| | 10. Juli | | | | | | 18 |
| II. | Panaschierte Blätter: | | | | | | |
| | 17. September | | | | | | 5 |
| III. | Normale Blätter: | | | | | | |
| | 2. September | | | | | | 3,1 |

Während der herbstlichen Vergilbung konnte dagegen in 18 untersuchten Fällen in Übereinstimmung mit Willstätter keine Erhöhung des Quotienten festgestellt werden; lediglich die Blätter der Roßkastanie zeigten im September und Oktober eine Erhöhung auf 4,3 bis 4,5.

Im Grundsat ist jedenfalls gezeigt, daß sich auch unter biologischen Berhältnissen die b-Modifikation labiler als die a-Modifikation erweisen kann.

Anhangsweise mag bemerkt werden, daß unter besonderen Vershältnissen das Chlorophyll und auch die Carotinoide eine erstaunliche Stadistät ausweisen können. Der Verfasser konnte zusammen mit Weigelt¹) aus Blättern in der mitteleozänen Braunkohle des Geiselstals bei Halle (Saale) nichtreduzierte Chlorophyllberivate gewinnen, die ein ausgezeichnetes, jedoch mit keinem der bekannten Derivate übereinstimmendes Spektrum besigen und in diesen Blättern in einer Menge erhalten sind, die die Festlegung einiger chemischer Eigenschaften erlaubte. Es handelt sich um eine oder zwei magnesiumund phytolsreie Karbonsäuren in anhydrisierter Form, wobei insolge einer Verdopplung des Kotbandes die Möglichkeit des Erhaltenseins auch der d-Modisisation gegeben ist.

Außerdem wurde nach Entfernung des grünen Farbstoffes mittelst Berseifung ein Spektrum erhalten, das mit dem der Carotinoide im wesentlichen übereinstimmt.

Licht- und Sauerstoffabschluß während des Absterbens der Blätter müssen als Ursache für die Konservierung dieser Farbstoffe angesprochen werden, deren Bildung vor mindestens 10 Millionen Jahren erfolgt ist.

Shlußbemerkung

Die mitgeteilten Untersuchungen beziehen sich nicht auf die im wesentlichen noch ungeklärte Frage der Funktion der Plastidensarbstoffe bei der Photosynthese, jenem das gesamte Leben auf der Erde primär wichtigen Borgang. Jedoch scheint es, als ob zwischen der Bildung des Chlorophylls aus Protochlorophyll und der Photosynthese gewisse Analogien bestehen, indem der Verfasser in früheren Arbeiten (vgl. Heft 8 dieser Berichte) die Beziehung der Fluoreszenz des Chloros

¹⁾ Beigelt, J. und Noad, A. in "Die Birbeltierfundstellen im Geiseltal". Kais. Leop. Deutsch. Akab. d. Natursorsch. Halle 1931.

phylls zu bessen Leistung hervorhob und diese wohl auch für die Bilbung der beiden Chlorophyllmodisikationen aus dem Protochlorophyll in Frage kommt, da auch hier ein photochemisch bedingter Wechsel in der Oxydationsstuse mitspielt, dessen enge Beziehung zur Fluoreszenz des Chlorophylls vom Verfasser früher nachgewiesen und von Kautsky¹) weiter verfolgt wurde.

Die Untersuchungen werden in dem durch die bisherigen Befunde gegebenen Rahmen fortgesett.

B. über "Bakteriochlorophyll"

Unter den Bakterien befinden sich einige Gruppen, die im Gegensatz zu den übrigen Batterien und zu den anderen chlorophyllfreien Pflanzen organische Substanz aus Kohlendioryd erzeugen, also kohlenstoffautotroph wie sämtliche grüne Pflanzen sind. Ein Teil dieser Bakterien gewinnt die Energie zur CO2 - Reduktion durch innere orydative Prozesse anorganischer Art (Chemosynthese), während ein anderer Teil, wie nach den neuesten Untersuchungen von van Niel und Muller (1931, 1933) als bewiesen erachtet werden kann, die Lichtenergie ausnütt, also photosynthetisch arbeitet und daher farbstofführend ist. Diese Farbstoffe find in genuiner Form wohl von blauvioletter Farbe, die leicht in grün umschlägt (siehe später) und können bei einer Gruppe, den Purpurbakterien, durch reichlich vorhandene Carotinoide verdeckt sein. Ronstitution ist noch nichts bekannt; lediglich ihre spektralen Eigenschaften sind bislang untersucht, so besonders durch Buder (1919) beim Farbstoff der Burpurbakterien und zwar der Untergruppe der (schwefelfreien) Athiorhodaceen, deren photosynthetische Eigenschaft soeben durch Gaffron2) sehr wahrscheinlich gemacht wurde.

Die chemische Bearbeitung dieses Farbstoffes erschien nicht ausssichtslos, da eine Voruntersuchung die Aberführbarkeit des genuinen Farbstoffs in Porphyrine ergab und damit eine Beziehung zum Chlorophyll gegeben war, obwohl der Bakterienfarbstoff vom Chlorophyll in den spektralen Eigenschaften stark abweicht (siehe später). Die Untersuchung wird von Herrn Dr. E. Schneider-Breslau in

¹⁾ Bgl. z. B. Kautsky, H., Ber. Deutsch. Chem. Ges. 65, S. 1762, 1932.

²⁾ Gaffron, H., Biochem. Ztschr. 260, S. 1. 1933.

meinem Institut ausgeführt, nachdem er sein früheres Versahren zur Gewinnung von Massenkulturen der S-freien Purpurbakterien¹) dadurch vereinsacht hatte, daß die Kulturen unter dem hier unwesentslichen Verzicht auf Keinkultur nicht unter Sauerstoffabschluß aufgezogen werden. An Purpurbakterien, die sich in der mit Elhzerin und Pepton versetzen Kährlösung reichlich entwickeln, ist nur eine Art, vermutlich ein Rhodovidrio, vorhanden. Wöchentlich werden 50 Kulturkolben zu je 500 com verarbeitet, die 5 Wochen im "Lichtsthermostaten" bedrütet worden sind.

Nach Folierung der Bakterien durch Filtrieren oder Abzentrisugieren wird ihr Farbstoffgemisch auf der Schüttelmaschine mit $82\,^{\rm o}/_{\rm o}$ igem Azeton ausgezogen, der Extrakt mit Petroläther verssetzt und der Farbstoff durch Auswaschen zur Fällung gebracht. Seine Reinigung wird durch wiederholtes Lösen in Ather und Ausfällen mit leichtsiedendem Petroläther dewirkt. Ausbeute aus 50 Kulturen = ca. 700 mg. Das Versahren entspricht also der Chlorophylldarstellung nach Willstätter, allerdings unter Vermeidung von Methanol, das den vorliegenden Farbstoff vielleicht verändert.

Das so gewonnene Präparat löst sich sehr leicht in Ather (violett), leicht in Methyl- und Athylastohol (grün), schlecht in Ameisensäure (stahlblau) und fluoresziert kräftig rot. Das Spektrum ist sehr einfach:

```
Spektrum in Ather: 595—550; 531 — (Endabsorption)
Spektrum in Methanol: 610—578; 540 — ( " ).
```

Dazu kommen noch die hier zunächst unwesentlichen Absorptionsbanden im Ultrarot (vgl. Buder 1919). Die Substanz kristallisiert nicht und wurde daher dis jetzt nicht analhsenrein dargestellt. Sie sintert bei 150° unter Zersetzung; das Zersetzungsprodukt schmilzt bei 178°.

Wie das Chlorophyll enthält der Farbstoff Magnesium, das qualitativ mit Tetraoxpanthrachinon sestgestellt wurde und mit Salzsäure leicht abgespalten wird. Hierbei entsteht ein in Ather olivgrüner, rotskuoreszierender Farbstoff, dessen Spektrum starke Analogie zu dem des Phäophytins zeigt.

¹⁾ Schneiber, E., Beitr. z. Biol. b. Pflangen 18, S. 81, 1930.

Spektrum in Ather:

I. 699—660; II. 631—612; III. 571 (SP.); IV. 538—505; V. 494—481; 465... (Endabs.). Reihenfolge der Jntensität: I, IV, V, II, III.

Auch der Basizität nach entspricht der Farbstoff annähernd dem Phäophytin: 22%ige Salzsäure wird von der ätherischen Lösung angefärbt; 24%ige Salzsäure nimmt den Farbstoff reichlich auf.

Der Farbstoff läßt sich mit Alkohol ober Petroläther aus konzenstierter Atherlösung fällen, kristallisiert jedoch ebenfalls nicht. Seine Aupferverbindung fluoresziert nicht und zeigt dasselbe spektrale Vershalten wie die magnesiumfreie Ausgangssubstanz, so daß auch in diesen beiden Punkten eine Analogie mit dem Chlorophyll gegeben ist.

Entsprechend dem Chlorophyll stellt der Farbstoff ein Gemisch von zwei Komponenten dar, von denen jedoch im Gegensatzum Chlorophyll die eine weitaus im Überschuß vorhanden ist, so daß der Wert der Elementaranalyse¹) des Gemisches auf die Hauptkomponente bezogen werden darf:

$C_{55}H_{70}O_6N_4Mg \cdot 1 H_2O$

ber. 71,35% C, 7,84% H, 6,06% N, 2,64% Mg, 3,36% OCH₃; (mit 1 OCH₃-Gruppe)

Die Formel stimmt am besten mit der Bruttosormel des Chlorophylls büberein unter der Boraussetzung, daß eine beim Chlorophyll b nicht vorhandene Anlagerung von einem Molekül H2O angenommen wird. Die älteren Analysen des Chlorophylls a von Willstätter und Stoll, die Stoll vor kurzem wieder bestätigt hat, zeigen, daß vom Chlorophyll a und seinen Derivaten ½ Molekül H2O hartnädig sestgehalten wird. Jedenfalls liegt kein Körper der a-Reihe vor, wie sich dies vor allem aus den weiter unten anzusührenden Analysen von Abbauprodukten ergibt. Die Hauptbedeutung der Analysenwerte liegt in der Feststellung eines Magnesiumgehaltes in

¹⁾ Sämtliche Analysen wurden von Herrn Dr. Schöller in Berlin ausgeführt.

einem dem Chlorophyll entsprechenden Betrag wie auch darin, daß die Gegenwart von Phytol, bzw. von einem diesem im Molekulargewicht nahestehenden Körper anzunehmen ist (s. a. später); außerdem ist die Methocylgruppe des Chlorophylls vorhanden.

Eigenartig ist das Verhalten des Farbstoffs in verschiedenen neutralen Lösungsmitteln, in denen die Farbe entweder grün oder violett ist. Die Erscheinung geht parallel mit der Dielektrizitäts-konstante der Lösungsmittel, wie das in ähnlicher Weise z. B. vom Nachtblau bekannt ist. In Lösungsmitteln mit hoher Dielektrizitäts-konstante (Alkohole, Essigsäureanhydrid u. a.) ist der Farbstoff grün und fluoresziert nicht; in Lösungsmitteln mit einer Dielektrizitäts-konstante unter ca. 15 (Ather, Benzol, Schweselkohlenstoff u. a.) ist der Farbstoff violett mit starker Rotsluoreszenz.

Besonderes Verhalten zeigt der Farbstoff auch gegen Wasserstoffsperoryd, Benzolperoryd, Kaliumpermanganat und Jod; alle diese Orydationsmittel bewirken in entsprechenden Lösungsmitteln einen Farbumschlag von violett nach grün, wobei der Spektraltyp sich völlig ändert und ein dem Chlorophyll entsprechendes Rotband unter Verschwinden der ursprünglichen Bande bei der D-Linie auftritt. Längeres Turchleiten von Luft bewirkt dieselbe Anderung. Durch reduzierende Mittel (z. B. Ferrosulfat und Hydrazin) wird die Reaktion rückgängig gemacht, worauf neue Orydation möglich ist; jedoch zeigt die Erscheinung in Einzelheiten noch gewisse Komplikationen, die noch näher zu bearbeiten sind.

Trot der einfachen spektralen Verhältnisse des genuinen Farbstoffs muß dieser, entsprechend den Verhältnissen beim Chlorophyll, in zwei Modisikationen vorliegen. Diese wurden dei Abbauversuchen gesaßt, die auf Gewinnung einer den Chlorophyll-Phäophorbiden gleichwertigen Stuse abzielten. Hierzu wurde ein von Stoll'ditärzlich beschriebenes, unmittelbares Versahren zur Phäophorbidgewinnung mit entsprechenden Abänderungen angewandt: Übersühren des genuinen Farbstoffs aus dem Azeton-Rohertrakt in Ather, kalte Verseifung mit konz. Salzsäure, Fraktionierung mit Salzsäure. Es ergab sich viel Substanz, die gemäß ihrer geringeren Vasizität (geht in 23%ige Salzsäure) als "de-Modisikation" anzusprechen ist, während nur wenig "a-Modisikation" (geht in 16%ige Salzsäure) vorhanden war.

¹⁾ Stoll, A. und Wiedemann, E., Helv. Chim. Acta 16, S. 183, 1933.

Bei der Herstellung der beiden Farbstoffe aus gereinigtem Ausgangsmaterial ergab die Verseifung ein öliges Nebenprodukt. Ob es sich hierbei um Phytol handelt, muß noch geprüft werden. Immershin kann mit Vorbehalt von Bakteriochlorophyll, Bakteriophäophytin und Bakteriophäophorbid gesprochen werden. Die alte Bezeichnung für den genuinen Farbstoff, Bakteriochlorin, muß jetzt verlassen werden, da ja die Bezeichnung Chlorin unter den Phäophorbiden stehende Chlorophyllabbauprodukte umfaßt.

Im Gegensatz zu der Phäophytinstuse sind die beiden Verseisungsprodukte entsprechend den Phäophorbiden aus Chlorophyll in n/100 Kalilauge löslich. In Ather sind sie schwer löslich mit rotsbrauner (a-Modifikation) bzw. violett tingierender grüner Farbe (b-Modifikation).

50 Kulturen lieferten 1,15 g Kriftallisat bes Bakteriophäophorbidsemisches. Die nur in geringer Menge vorhandene as Modisikation ist noch nicht analysenrein dargestellt, wohl aber die gut kristallisierende bs Modisikation. Die bisher vorliegenden Analysen stimmen am besten auf ein Halbhydrat von der Bruttozusammensehung des Phäophorbid b aus Chlorophyll: $C_{35}H_{38}O_6N_4\cdot ^1/_2H_2O$ mit $1\ OCH_3$ (ber. 67,82% C; gef. 67,92; 67,88; 67,96% C). Spektrum der Modisiskationen a und b in Ather:

- a) I. 702—661; II. 630—611; III. 563—539; IV. 521—510. I, III, IV, II.
- b) I. 687—655; II. 627—607; III. 573 (SP.); IV. 544—509; V. 500—485; VI. 465—451. IV, I, V, VI = II, III.

Das Gemisch der beiden Phäophorbide ist spektral identisch mit dem Gemisch der beiden Phäophytine (siehe oben).

Die Möglichkeit, daß bei der Behandlung des genuinen Rohfardstoffs zwei Produkte erst auf sekundärem Wege entstehen und somit die Ausgangssubstanz einheitlich wäre, ist aus folgenden Gründen sehr unwahrscheinlich: Das von Willstätter zur Trennung von Chlorosphyll a und b ausgearbeitete Verfahren (Abtrennung der bskomsponente aus Petroläther mit Methanol) liefert in Anwendung auf das Bakteriochlorophyll ebenfalls zwei Körper; nämlich in guter Ausbeute einen in Methanol gehenden Farbstoff, der also dem Chlorophyll b entspricht, und geringe Mengen eines in Petroläther bleibenden, dem Chlorophyll a entsprechenden Körpers. Wegen der

oben angeführten Farbveränderung des Chlorophylls in Gegenwart von Alkohol ist jedoch diese Erscheinung zunächst noch nicht streng beweisend.

Heiße alkalische Verseifung ergab ein Abbauprodukt, das mit der Salzsäurezahl = ca. 10 eine geringe Basizität besitzt und also wohl ein Rhodin, d. h. ein Abbauprodukt der denkeihe darstellt. Ein der aeneihe zuzuordnendes Chlorin ist disher offendar übersehen worden, was sich mit der relativ geringen Wenge an mutmaßlicher ae Wodisistation in Einklang bringen läßt. Die Rhodinstufe löst sich wenig in Ather mit gelbgrüner Farbe und läßt sich daraus mit sekundärem Natriumphosphat extrahieren, färbt 8% ige Salzsäure an und geht quantitativ in 15% ige. Die genaue Untersuchung steht noch aus.

Nähere Bearbeitung haben dagegen die aus dem Bakteriochlorophyll erzielbaren Porphyrine erfahren.

Behandlung mit Eisessig-Jodwasserstoff liefert ein Porphyringemisch, das dem Phylloerythrin spektral sehr nahe steht, jedoch noch nicht weiter bearbeitet wurde. Behandlung mit Eisen und Ameisenfäure in der Kälte führt über Zwischenkörper von den spektralen Eigenschaften bes Protophäophytins zu einem Gemisch, bas in der Hauptsache zwei Porphyrine enthält. Als Hauptprodukt entsteht ein Porphyrin mit der Salzfäurezahl 9, das quantitativ von 12%iger Salzfäure aufgenommen wird; baneben entsteht ein zweites mit ber Salzfäurezahl 5, das quantitativ in 7% ige Salzfäure geht. Beide haben Spektra vom Phäoporphyrintyp und kristallisieren. stärker basische Porphyrin (Salzfäurezahl 5) läßt sich mit sekundärem Phosphat aus Ather mit rotbrauner Farbe extrahieren, ist also eine freie Säure. Die Analysenwerte stimmen auf die Formel: C33H33N4O6 (ber. 68,13% C, gef. 68,13% C); Methorpsgruppen sind keine vorhanden. Das schwächer basische Porphyrin (Salzfäurezahl 9) flockt in sekundärem Phosphat mit grüner Farbe aus und hat die Zusammenfetung C34H35N4O6 (ber. 68,54%C, gef. 68,54%C) mit einer Methorylaruppe.

Aus dem Methorylgehalt folgt, daß das Bakteriochlorophyll wie das Chlorophyll eine Methylestergruppe enthält, die bei der Porphyrindarstellung in einem gewissen Prozentsat der Endprodukte erhalten bleibt.

In kleinen Mengen tritt außerdem ein brittes, stark basisches Porphyrin auf, das vermutlich auf die a-Modifikation des genuinen Farbstoffs zurückgeht, jedoch noch nicht bearbeitet ist.

Die Untersuchungen werden fortgesett.

Im Ganzen betrachtet, zeigen die bisherigen Ergebnisse zum erstenmal das Borkommen eines Farbstoffs im Pflanzenreich, der, ohne mit dem Chlorophyll identisch zu sein, diesem sehr nahe steht und aller Wahrscheinlichkeit nach funktionell dem Chlorophyll gleichwertig ist. Umgekehrt kann das Vorkommen dieses Farbstoffs als Beweis dafür angesehen werden, daß die schweselssersprücklichen zu photosynthetischer Leistung befähigt sind. Ferner dürste die starke spektrale Abweichung des genuinen Bakteriochlorophylls vom Chlorophyll, die schon allein bei Entsernung des Magnesiums einer starken Analogie Platz macht, zu vergleichenden Schlüssen auf die Struktur des Chlorophylls und des Bakteriochlorophylls brauchbar werden.

Ш

Wasserhaushalt

1. Beiträge zur Physiologie und Ökologie von Strand=, Dünen= und Salzpflanzen 1)

Von Wilhelm Benede

Wenn in diesem Berichte, der in erster Linie den Fragen des pflanzlichen Stoffwechsels gewidmet ist, auch Untersuchungen über die Beeinflussung verschiedener Gewächse durch den Salzgehalt des Bodens
Plat sinden, so ist das damit zu rechtsertigen, daß der Salzgehalt
des Standortes, ganz abgesehen von seiner chemischen Wirkung auf
den Stoffwechsel aus rein physikalischen Gründen die Wasserntnahme
der Wurzeln aus dem Boden beeinflußt und daß die Wasserdurchströmung einer Pflanze und ihr Stoffwechsel aus innigste miteinander verknüpft sind; hat man doch mit Erfolg versucht, den Ertrag,
den die Menschen ihren Kulturpflanzen abgewinnen können, mit dem
Maß der Wasserdurchströmung in verschiedenen Klimaten in quantitative Beziehung zu setzen.

Im Verfolg solcher Gebankengänge wurde baher von uns versucht, im Anschluß an eine große Reihe bereits vorliegender Studien das Gedeihen gewisser Pflanzen, zumal aber ihren Wasserhaushalt, in Abshängigkeit von dem Salzgehalte des Bodenwassers zu untersuchen²).

Zu diesem Behuse wurden Laboratoriumsversuche angestellt, außerdem ökologische Untersuchungen der natürlichen Standorte vorgenommen. Bei der Suche nach geeigneten Versuchspflanzen siel zunächst die Wahl auf bestimmte Vertreter der Flora der ostsriessischen Inselwelt, einmal auf die Gräser, welche integrierende Bestandteile der dortigen Strands und Dünenflora sind, sodann auf thpische

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Münfter i. 23.

²⁾ W. Benede, Zur Biologie der Strand- und Dünenflora I, Ber. d. deutsch. Bot. Ges. 1930, Bd. 48, S. 127. — W. Benede und A. Arnold, Zur Biologie der Strand- und Dünenflora II, Ber. d. deutsch. Bot. Ges. 1931, Bd. 49, S. 363 (hier auch weitere einschlägige Literatur). — W. Benede, Kulturversuche mit Aster Tripolium, Z. f. Bot. 1930, Bd. 23, S. 745. — K. Bidenbach, Beiträge zur Anatomie und Physiologie einiger Strand- und Dünenpflanzen. Beitr. z. Biol. d. Pflanzen, Bd. 19, S. 334. Diss. Münster 1932. — W. Benede und A. Arnold, Kulturversuche mit Keimlingen von Mangrovepflanzen. Planta 1931, Bd. 14. S. 471.

Salzpflanzen, welche, meistens durch fleischigen Habitus ausgezeichnet, als Halophyten hauptsächlich den Wattstrand und die Außenweiden der genannten Inseln, wie andere ähnliche Standorte bewohnen.

Im Anschluß an diese Untersuchungen heimischer Strand-, Dünenund Salzpflanzen haben wir ferner versucht, einigen Aufschluß zu gewinnen über die edaphischen Lebensbedingungen jener tropischen Flutgehölze, welche als Mangrove allbekannt sind.

A. Bergleichende Bersuche über die Salztoleranz von Ammophila arenaria, Elymus arenarius und Agriopyrum junceum

Es sind hauptsächlich die Arbeiten E. Warmings, denen wir die näheren Kenntnisse von den Standorten der drei genannten, auch an unseren einheimischen Küsten wichtigen und verbreiteten Gräser verdanken. Wenn aber jest allgemein bekannt ist, daß sie sich dem Salzgehalt des Bodenwassers gegenüber nicht gleich verhalten, daß vielmehr der Binsenweizen (Agr. junc.) mehr Salz verträgt als der "echte Helm" (Ammoph. aren.), indem jener als Pionier sich auf den Sandplatten am weitesten gegen das Meer hinaus vorwagt, dieser aber den salzfreien Sand der Dünen bevorzugt, so ist das in erster Linie das Berdienst von J. Reinke. Die Tatsache selbst ist dann durch die Arbeiten zahlreicher belgischer, holländischer, englischer, französischer Forscher auch für die Küsten ihrer Heimat bestätigt worden. Von den britten der genannten Gräser, dem "blauen Helm" (Elymus arenarius) war nur soviel bekannt, daß er gelegentlich ebensoweit gegen das Meer hinausgeht wie der Binsenweizen, daß er aber doch, ähnlich dem "echten Helm", mehr eine Dünenpflanze, also Sand-, nicht Salzpflanze ift. Da quantitative Daten über die von den genannten Gräfern noch tragbaren Salzkonzentrationen in der Literatur fehlten, schien es lohnend zu sein, diese Lücke auszufüllen und zunächst einmal burch Laboratoriumsversuche, in denen freilich die natürlichen Lebensbedingungen nicht reproduziert werden konnten1), die drei Gräser veraleichend auf ihre Salztoleranz zu untersuchen. Sie wurden zu diesem Amede in Mitscherlichschen Versuchsgefäßen bei stetig zunehmender, langsamer Versalzung des Bodens gezüchtet, wobei dafür Sorge getragen wurde, daß der Boden außer Seefalz immer die

¹⁾ Die klimatischen Bedingungen in Münster sind andere als am Nordseestrand; die in den Kulturgefäßen stetig steigende Bersalzung des Bodens entspricht nicht den natürlichen Bedingungen. pH wurde in den Versuchen nicht variiert.

nötigen Rährsalze in zureichender Menge führte. Ganz im Einklang mit den natürlichen Bedingungen zeigte es sich zunächst, daß der "echte Helm" am wenigsten Seefalz vertrug, weniger als der Binsenweizen. Ging jener schon ein, ober stockte boch sein Wachstum, wenn er aus einer 2-3%igen Seesalzlösung saugen mußte, so vertrug dieser ca. 6-7%. Damit sollen keine allgemeingültigen Werte festgelegt werden, denn die Grenze des erträglichen Salzgehaltes schwankt mit der Schnelligkeit des Anstieges der Konzentration, der Entwirflung des Wurzelsnstems und vielen anderen Bedingungen. Treibt man den Salzgehalt des Bodens nicht stetig in die Höhe, sondern gibt man von Zeit zu Zeit wieder etwas verdünntere Lösungen, die dann burch die Transpiration der Pflanzen allmählich wieder eingeengt werden, so kann dadurch, wie es scheint, die erträgliche Salzkonzentration gesteigert werden. Bei anderen Versuchen, die aber bis jest nicht weiter fortgeführt wurden, wurden auch Ammophila baltica und Calamagrostis epigaios als Versuchspflanzen verwendet. Erstere (bekanntlich ein Bastard zwischen Ammophila arenaria und Calamagrostis epigaios) scheint gegen Salz etwas weniger empfindlich, lettere eher etwas empfindlicher zu sein als Ammophila arenaria.

Etwas überraschend war das Ergebnis, daß der "blaue Helm" (Elymus arenarius), obwohl er in der Natur nicht jene ausgeprägte Pionierrolle spielt wie Agriopyrum junceum, doch mindestens ebensoviel, ja im Versuche sogar noch mehr Salz vertrug wie dieser, — konnte er doch noch aus einer ca. 10% igen Seesalzlösung saugen.

Unter den verschiedenen Außensaktoren, welche das Vorkommen unserer Gräser beeinflussen, spielt also offenbar der Salzgehalt eine wichtige Kolle, ist aber naturgemäß keineswegs der einzige, der in Frage kommt. Worauf die verschiedene Salztoleranz der drei Gräser beruht, auf verschiedener Permeabilität (in diesem Falle könnten sich die drei Gräser in verschieden starkem Maße des Salzes erwehren) oder auf verschiedener Toleranz ihres Protoplasma gegenüber der Überschwemmung mit Salz oder auf anderen spezifischen Sigenarten, bedarf noch der Klärung.

In den genannten Versuchen wurde auch auf die Wasserdurchströmung bei verschieden starker Salzung geachtet und gefunden, daß
diese bei all den genannten Gräsern durch genügend starken Salzgehalt gebremst wird. Das wurde sowohl an der Verminderung der Wasseraufnahme aus den Untersähen der Gefäße, in welche die Wurzeln tauchten, als auch durch die mittels Robaltpapier untersuchte Transpiration der Blätter ermittelt. Die morphologischen Verdnderungen, welche die Salzung auslöste, wurden gleichfalls beachtet: die Erhöhung der Transpirationswiderstände in den Blättern als Folge der Versalzung des Bodens, bestand in Verdickung der Euticula, Verstärkung des Wachsüberzuges (bei Elymus und bei Agriopyrum). Die Spaltössnungen der gesalzenen Pslanzen neigten zum Schluß. Die Wurzeln waren in ihrer Ausbildung mit steigendem Salzgehalt mehr und mehr gehemmt; jene bei thpischen Halophyten nachweissliche Förderung des Wurzelspstems durch Salzzusak, worin eine regulatorische Tätigkeit behuss erleichterter Wasseraufnahme erblickt werden kann, sehlte also bei unsern Gräsern.

Neben den geschilderten wurden auch noch analoge Versuche angestellt, bei welchen aber die Aflanzen nicht in mehr oder minder stark gesalzenem Boden wurzelten, sondern in Nährsalzlösungen, welche kein Seefalz erhielten oder aber mehr oder minder starke Seefalz-Diese Versuche wurden dann von Karl Bidenbach weiter ausgewertet. Auch hier zeigte sich, daß Ammophila am wenigsten Salz vertrug, vielleicht etwas mehr als in den oben genannten Versuchen, jedenfalls aber weit weniger als die beiden anderen Gräfer. Ferner wurde die Transpiration in Abhängigkeit vom Salzgehalt der Nährlösungen ermittelt und wiederum ihre Senkung durch den Salzgehalt der Lösung festgestellt und zwar nicht nur mittels der Kobaltmethode, sondern auch quantitativ, mittels Wägung. Außerdem zeigten sich auch in diesen Versuchen die oben genannten verstärkten Transpirationswiderstände in den Blättern der gesalzenen Pflanzen, während die Wurzeln der Gräfer keinerlei regulatorische Vergrößerung durch Salzung zu erkennen gaben.

B. Der Salzgehalt der natürlichen Standorte von Agriopyrum junceum und Ammophila arenaria auf dem Sandstrande von Norderneh

Da es, wie oben erwähnt, ausgeschlossen ist, die natürlichen Standorte von Pflanzen des Nordseestrandes in unsern Laboratorien und Botanischen Gärten des Binnenlandes auch nur einigermaßen naturgetreu nachzuahmen, war es nunmehr im Anschluß an die obigen Bersuche geboten, die Salzverhältnisse der natürlichen Standorte unserer Gräser zu untersuchen, eine Aufgabe, der ich mich gemeinsam mit August Arnold unterzog. Wir beschränkten uns zunächst

auf die Insel Nordernen, und konnten hier zunächst die schon befannte, auch oben erwähnte Zonierung der Vegetation des Außenstrandes feststellen, derart daß Agriopyrum weiter zum Meer hin vorstößt als Ammophila. Des weiteren wurde die Konzentration des Wassers festgestellt, die sich an den verschiedenen Standorten zeigte. Wir fanden, daß die Konzentration des Grundwassers bzw. Bodenwassers, in welches die Wurzeln von Agriopyrum junceum tauchen, normalerweise an den von uns untersuchten Standorten nicht über 2% steigt (boch kann an bestimmten Stellen der Binsenweizen auch in natura mehr Salz vertragen). Wenn in unsern oben genannten Laboratoriumsversuchen die Grenze des erträglichen Salzgehaltes zwischen 6 und 7% lag, so zeigt das, daß, wie nicht anders zu erwarten, nicht lediglich der Salzgehalt den Ausschlag gibt, sondern noch andere Kaktoren. Gilt somit für den Binsenweizen, daß er in der Natur nicht bis an die Grenzen des im Versuche tragbaren Salzgehaltes geht, so gilt das auch für den "Helm". Er siedelt sich nach unsern Standortsuntersuchungen auf Nordernen kaum an solchen Stellen des Strandes an, welche mehr als 1% Salz im Grundwasser führen, während er im Versuch, wie wir hörten, immerhin reichlich die doppelte Menge, vielleicht noch mehr vertragen kann. Die dritte unserer Versuchspflanzen, den "blauen Helm", haben wir bisher auf Norderneh nicht in der Rähe der See, auf salzigem Boden gefunden, vielmehr nur da, wo Sand und Grundwasser kein Salz führen; wir können somit auf Grund der Norderneper Untersuchungen nichts über den Salzgehalt der natürlichen Elymus-Standorte auf dem Außenstrand sagen, das soll aber nachgeholt werden anläßlich einer Mitteilung über die Standorte der drei Grafer auf Borkum, Juist und dem Memmert, die in Vorbereitung ist.

C. Halophyten

Die Probleme, welche die Morphologie und die Physiologie der Salzpflanzen betreffen, gehören zu den bemerkenswertesten, aber auch meist umstrittenen des pflanzlichen Stoffwechsels im allgemeinen und des Wasserhaushaltes im besonderen. Allbekannt ist die Lehre Schimpers und seiner Nachsolger, die besagt, daß die genannten Pflanzen Einrichtungen zur Einschränkung ihrer Transpiration besitzen und daß die vielen auffälligen Eigenarten ihrer Organisation, zumal die so häusige Sukkulenz auf die Herabsehung der Wasserdamps

abgabe hinzielen. Wie versuchen nun die verschiedenen Forscher, die sich Schimper anschließen, die Notwendigkeit der Befähigung zur Transpirationssenkung, somit auch zur Senkung der Wasseraufenahme und Wasserdurchskrömung dem Verskändnis näher zu bringen?

Die einen nehmen an, daß bei allzu lebhafter Transpiration die Pflanzen salziger Standorte Gefahr laufen können, soviel Salz mit bem Wasser aus dem Boden aufzunehmen, daß sie damit überschwemmt, geschädigt, getötet würden. Es wird dabei stillschweigend angenommen, daß die Salzpflanzen nicht in der Lage seien, sich durch regulatorische Anderung der Permeabilität ihres Plasmas eines Aberflusses von Salz zu erwehren. Diese Meinung rechnet also mit der Möglichkeit eines Salztodes bei hemmungsloser Transpiration. — Andere Forscher stellen die Tatsache in den Vordergrund, daß salziger Boben sein Wasser festhält, daß also die Pflanzen solcher Standorte, um nicht zu verdorren, imftande sein muffen, in ihren Rellen eine Saugkraft zu entwickeln, welche die des Bodens übertrifft. Sie erreichen das dadurch, daß fie Salze aus dem Boden aufnehmen, - spricht doch schon Schimper vom "Salzhunger" ber Halophyten, — sodann durch Ansammlung löslicher Assimilate (z. B. Rucker) in ihren Zellfäften. Gleichwohl wird aber, zumal auf ftark versalzenen Böben das Gefälle der Saugkraft zwischen Rellsaft und Bodenlösung nicht sehr groß sein, so daß es bei lebhafter Transpiration nicht immer ausreichen würde, um genügende Wassermengen in die Pflanze nachzusaugen. Diese zweite Ansicht rechnet also mit der Möglichkeit eines Trockentobes auf salzigem Boden, um die Notwendigfeit einer Transpirationshemmung zu erklären. Die Sukkulenz wird von solchen Forschern, die sich nicht damit begnügen, darin lediglich eine Halomorphose zu erblicken, wohl auch so gedeutet, daß durch sie für kurze Stunden des Wassermangels ein Wasserspeicher geschaffen wird, aus dem die assimilierenden Zellen schöpfen und damit die heißen, hellen Tagesstunden besser für die Kohlensäureassimilation ausnuten können.

Die beiden eben genannten Lehrmeinungen, zwischen welchen naturgemäß andere Anschauungen vermitteln, werden als die Lehre von der physiologischen Trockenheit von Salzböden bezeichnet.

Schon lange waren aber Bedenken aufgetaucht, ob wirklich jene Organisation (Sukkulenz) eine nennenswerte Herabsetung der Transpiration bedingt. Die Oberhaut der Halophyten ist ja keineswegs so derb, wie etwa die eines Kaktus. Die Stomata sind in großer Zahl

vorhanden und meistens nicht oder kaum eingesenkt. Auch war die Möglichkeit gegeben, daß Halophyten durch starke Wurzelentwicklung und durch Verringerung der Reibung in den Leitungsbahnen etwaige Widerstände, die sich der Wasseraufnahme aus dem Boden entgegenstellen, wieder wettmachen.

Jebenfalls waren exakte Transpirationsmessungen an Halophyten unerläßlich und wurden häusig angestellt. Solche stammen von Stocker, welcher sand, daß bestimmte Nordseehalophyten auch aus mäßig gesalzenem Boden ebensoviel Wasser aufzunehmen vermögen und in Dampssorm wieder abgeben, als sog. Mesophyten, unter Umständen sogar größere Mengen; dieser Forscher leugnet aber ebensowenig wie alle anderen, daß Salze des Bodenwassers aus den oben erwähnten physikalischen Gründen die Wasserdurchströmung der Pslanze senken müssen.

Da nun die Frage, ob Mesophyten oder Halophyten stärker transpirieren, in dieser allgemeinen Fassung nicht beantwortet werden kann, haben wir uns in den jest zu besprechenden Arbeiten nur die Aufgabe gestellt, im Anschluß an einige schon vorliegende Studien die Frage zu fördern, wie sich die Wasserdurchströmung von Eremplaren einer und derselben Halophytenspezies verhält, welche entweder ohne Salzzusuhr oder auf verschieden stark gesalzenen Substraten, sonst aber unter gang gleichen Bedingungen gezogen werden. Im Anschluß an Poma und Montfort wurde als Versuchspflanze die Seestrandaster verwendet und in ganz gleicher Beise wie die oben behandelten Gräser in Mitscherlichschen Gefäßen in ungesalzenem und in verschieden start gesalzenem Boden auf dem Altan des Botanischen Instituts zu Münster gezüchtet. Auch bei diesen Pflanzen reagieren Wurzeln und Sproß ganz verschieden auf den Salzgehalt bes Substrates. Erstere wird im Gegensatzu dem Verhalten der oben geschilderten Gräser durch recht erhebliche Salzgaben, z. B. 3% ober mehr, gefördert, der Sproß zeigte in Abereinstimmung mit ben Angaben von Boma das Optimum seiner Entwicklung bei mäßig starker (z. B. 1%) Salzzufuhr. Der Salzgehalt des Bodenwassers konnte bis über 6% gesteigert werden, ohne daß die Pflanze abstarb. Die Flächentranspiration, gemessen mit Kobaltpapier, wurde durch ben Salzgehalt, ichon wenn dieser nur 1% betrug, herabgesett. Die Spaltöffnungen neigten wie die Injektionsmethode erwies, bei den gesalzenen Pflanzen mehr zum Schlusse, als bei den ungesalzenen. Im übrigen fiel die etwas stärkere Sukkulenz, die didere Cuticula, ber stärkere Wachsüberzug der Blätter der gesalzenen Pflanzen auf, vielleicht war auch die Neigung ihrer Blätter zur Vertikalstellung (Kompaßstellung) als Transspirationsschutz zu deuten. Nebenbei demerkt, waren gesalzene Blätter gegen Schneckenfraß besser geschützt als ungesalzene (Massart). Saugkraftuntersuchungen, welche nach Ursprungs vereinsachter Methode angestellt wurden, zeigten bei ungesalzenen wie bei gesalzenen Pflanzen ein Saugkraftgesälle von den Blättern dis zur Wurzel, die ihrerseits eine etwas größere Saugkraft als die Lösung besaß. Bei stark gesalzenen Pflanzen war dies Gefälle aber nicht mehr sehr erheblich.

Bu ähnlichen, nur in quantitativer Beziehung genauer ausgedeuteten Ergebniffen fam Rarl Bidenbach. Er zog feine Aftern aus Früchten und züchtete sie in Nährlösungen ohne oder mit verschieden starkem Seesalzzusat; auch erfand, und zwar mittels der Wägemethode. eine Depression der Transpiration infolge der Salzung. Der Spaltöffnungsapparat bei gesalzenen Pflanzen stellte, abgesehen von der Tendenz der Spalten zum Schließen, auch insofern einen gesteigerten Transpirationswiderstand (Senbold) dar, als die Spalten bei gesalzenen Pflanzen in geringerer Zahl auf der Flächeneinheit ausgebildet waren und die Spalten selbst kleiner waren als bei den Exemplaren, welche ohne Seesalzzufuhr gezüchtet worden waren. Es zeigte sich also, daß die Transpirationswiderstände: verdickte Cuticula, Wachsüberzüge, Spiel der Spaltöffnungen zusammen mit der erhöhten Saugkraft des Substrates so erheblich waren, daß die bei Salzzusuhr sichtbare Vergrößerung der Wurzelspsteme nicht dazu außreichte, um durch erhöhte Wasserzufuhr die Wirkung dieser Transpirationswiderstände auszugleichen. Bersuche, bei denen Sugmasseraftern in eine gesalzene Nährlösung überführt werden, - sie vertrugen ohne Schaden die plötliche Steigerung der Seefalzkonzentration von 0 auf 1-2%, - ergaben hinsichtlich der Transpiration eine Depression bei zunehmender Salzung, die einem allmählichen Wiederanstieg Plat machte. Rückversetzung solcher Aftern in Süßwasser bedingte, daß die Transpiration über den ursprünglichen Süßwasserwert stark gesteigert wurde.

D. Kulturbersuche mit Keimlingen von Mangrovepflanzen

Seitbem man versucht hat, die Okologie der als Mangrove bekannten, an See- bzw. Brackwasser gebundenen, tropischen Pflanzen-

gesellschaft wissenschaftlich zu ergründen, zeigte es sich, daß innerhalb der Mangrove eine Zonenbildung der verschiedenen Gewächse, die mit dem Salzgehalt des Bodenwassers parallel läuft, zu beobachten ist. Die äußersten mit dem Meere kämpfenden Borposten leben in reinem Seewasser, die nach dem Land hin sich anschließenden aber in mehr und mehr ausgesüßtem Boden. Außerdem bedingen die Gezeiten einen dauernden Wechsel im Salzgehalt des Substrates, wobei vorläufig zweifelhaft ist, inwieweit dieser Wechsel sich bis in diejenigen Regionen des Schlammes hinein erstreckt, in denen sich die Saugwurzeln finden. Verschiedentlich ist die Meinung aufgetaucht, daß die am weitesten in die See hinausgehenden Arten, — in der östlichen Mangrove Rhizophora ober Avicennia — am meisten Salz ertragen, vielleicht sogar obligatorische Halophyten sind, wie das für den Queller, Salicornia, unter den einheimischen Salzpflanzen gilt. Systematische Untersuchungen über diese Fragen fehlen aber. Einige Angaben, zumal von Hans Winkler und Hans Fitting, welche über prächtige Gewächshäuser in ihren Botanischen Gärten verfügen, besagen, daß in unsern Garten bestimmte Mangrovepflanzen ohne Salz üppig gedeihen können. Andererseits hörten wir, als unsere Untersuchungen schon einen vorläufigen Abschluß erreicht hatten, daß Rhizophoren im Garten zu Buitenzorg nicht gedeihen und deshalb dort als obligatorische Halophyten gelten.

Wir benutten daher gern die Gelegenheit, daß Apotheker Otto Hopmann, ein früherer Schüler unseres Institutes, uns aus Sumatra eine größere Anzahl lebender Hypokothle zweier Mangrovespslanzen, Rhizophora conjugata und Bruguiera gymnorhiza, sandte, um einen bescheidenen Beitrag zur Frage der Halophilie dieser Geswächse zu liesern, wohl wissend, daß eine befriedigende Lösung dieser Aufgabe vielleicht nur in den Tropen oder doch ganz ungleich leichter in den Tropen möglich sein wird.

Wir zogen die Hypokothle in Wasserkultur; es wurde das v. d. Eronesche Nährsalzgemisch verwendet; als Lösungsmittel diente Leitungswasser oder mehr oder minder konzentrierte Seesalzlösungen. Der p_H belief sich ansangs auf 8 und wurde dann während der Kulturzeit durch Säurezusat ganz langsam auf 4,5 gesenkt, um Chlorose zu vermeiden. Die Kulturen fanden im Warmhaus Ausstellung. — Die Ergebnisse lassen sich dahin zusammensassen, daß Bruguiera sich zwar in 3% Seesalzlösungen gut bewurzelte, daß aber der Sproß gedrückt

blieb und endlich infolge des zu starken Salzgehaltes abstarb. In 1% Salzlösung gediehen Wurzeln und Sproß gut. Das Optimum, dessen genaue Lage wegen Materialmangels nicht ermittelt werden konnte, dürste aber, jedenfalls für den Sproß bei ganz geringem Salzgehalt, vielleicht auch im Süßwasser liegen. Anders Rhizophora conjugata: Versuchten wir, sie als Glykyphyten zu züchten, so ging sie über kurz oder lang zugrunde, gedieh aber recht gut in 1-3% Seesalzlösung, der wie immer die nötigen Nährsalze beigegeben waren.

Eine bisher nicht ganz überwundene Schwierigkeit besteht darin, daß eine Anzahl unserer Versuchspflanzen aus schwer ersichtlichen Gründen nicht recht weiter gedeihen wollten, sondern troß saurer Reaktion der Nährsalzlösung unter Verbleichung der Blätter kränkelten. Auch Pilzinsektion der Hypokotyle trat gelegentlich auf und trübte das Bild. So sind weitere Versuche, die unter möglichst natürlichen Vedingungen durchzusühren wären, zur Klärung der Frage ersorderlich.

2. Forschungen über Fragen des Wasserhaushaltes bei Pflanzen¹)

Von Hans Fitting

Bu ben wichtigsten Hauptproblemen der Pflanzenphysiologie geshört von jeher der Wasserhaushalt der Gewächse. Denn engste Beziehungen bestehen offenbarzwischen ihm und dem gesamten Leben der Pflanzen, so schon ihrem äußeren und inneren Bau, nicht weniger aber auch ihren verschiedenartigsten fundamentalen Stoffwechselvorgängen.

Die Pflanzenökologie, d. h. die Lehre von den Wechselbeziehungen zwischen den Pflanzen und ihrer Umwelt, ist nicht ohne triftige Gründe der Ansicht, daß die Gestaltsverschiedenheiten der grünen Pflanzen, wie sie uns z. B. in den physiognomischen Unterschieden zwischen den Begetationen verschiedener Klimate der Erde so augenfällig entgegentreten, in erster Linie auf Differenzen im Wasserhaushalt beruhen. Die lebende Pflanze gibt bekanntlich infolge ihrer Wasserdurchtränkung und ihrer für sie so bezeichnenden äußeren Oberflächenentwicklung dauernd große Wassermengen in Form von Wasserdampf (Transpiration) ab. Infolgedessen ist, da nur sehrwenige höhere Pflanzen völlige Austrocknung vertragen, dauernder Ersat des verloren gehenden Wassers aus dem Boden zur Erhaltung des Lebens nötig. Aufnahme hinreichender Wassermengen ift aber begreiflicherweise um so schwieriger, je trockner der Boden wird. bies ist gerade in den Trockengebieten der Erde (z. B. den Steppen, Savannen, Halbwüften und ganz besonders den Büsten) der Fall, wo gleichzeitig die Vorbedingungen zu besonders starker Transspiration gegeben sind. Nur solche Gewächse werden sich also in diesen Gegenden halten können, die im Gegensat zu den Pflanzen feuchter Klimate und Standorte besonders haushälterisch mit ihren (oft färglichen) Wasservorräten umzugehen verstehen oder die wohl außerdem für die immer wiederkehrenden langen Zeiten besonderer Trodenheit Wichtigstes Mittel zur Einschränkung bes Wasserspeicher anlegen.

¹⁾ Aus bem Botanischen Institute zu Bonn.

Wasserbrauches ist aber möglichste Verminderung der Transspiration, und solche ist durch sehr verschiedenartige Baueinrichtungen in höherem oder geringerem Maße erreichbar; so im äußeren Bau, vor allem durch starke Oberflächenverkleinerung (etwa durch Verzwergung des ganzen Körpers oder durch weitgehende oder völlige Reduktion der Blätter, ja selbst der Zweige), im inneren Bau serner durch solche Ausbildung der peripheren Gewebeschichten, daß deren Wasserverdunstung möglichst herabgesetzt wird. Derartige Beobachtungen haben zu der ökologischen Ansicht geführt, daß überall auf Erden sehr enge Beziehungen zwischen den Baueigentümlichkeiten der grünen Pflanzen und den besonderen Bedürfnissen ihres Wasserhaushaltes bestehen, oder, anders ausgedrückt, daß es vor allem der Wassersaktor der Standorte ist, an den die Gewächse in ihrem Bau ausgesprochen angepaßt sein müssen.

Aber auch viele wichtige Stoffwechselvorgänge sind direkt ober indirekt vom Wasserhaushalt aufs allerengste abhängig. Das leuchtet schon ohne weiteres ein, wenn man nur bedenkt, daß 3. B. die Kohlenfäureassimilation in ihrer Intensität ganz wesentlich andie Oberflächenentwicklung der grünen Teile gebunden ist, aber außerdem auch an den anatomischen Bau der peripheren Gewebe: Fast alle Baueigentümlichkeiten nämlich, die die Wafferdampfabgabe mehr oder weniger erschweren, werden auch der Aufnahme des für die Assimilation erforderlichen Kohlendioryds aus der Luft, also der Stoffproduktion ber grünen Pflanze, entgegenarbeiten. Bedenkt man ferner, daß der größte Teil des lebenden Pflanzenkörpers aus Wasser besteht, daß also das Wasser der wichtigste Bauftoff der Pflanze ift, ohne dessen hinreichende Zufuhr daher kein Wachstum möglich wird, weiter daß das Wasser bei der Kohlensäureassimilation als Nährstoff ebenso notwendig ist wie das Rohlendiornd der Luft, ferner daß das Wasser als wichtigstes Transportmittel zur Verfrachtung vieler Stoffe im Pflanzenkörper, im besonderen der aus dem Boden stammenden Nährsalze gebraucht wird, und endlich, daß vom Wasserhaushalt der Vflanzen deren Turgefzenz und der Quellungszustand lebenswichtiger Bestandteile, wie z. B. des Protoplasmas, abhängen, wodurch der Stoffwechsel auch wieder gleich vielen anderen Lebensvorgängen wesentlich beeinflußt werden kann, so leuchtet die sehr enge Verbundenheit von Wasserhaushalt und Stoffwechsel ohne weiteres ein.

Alles das sind Gründe genug, den Wasserhaushalt der Pflanzen physiologisch von möglichst vielseitigen Gesichtspunkten aus zu stu-

dieren, sowie die Methoden dasür immer weiter zu verbessern und zu verseinern. Vor allem ist es dabei eine dringende Forderung unserer Zeit, früher in der Hauptsache durch geistreiche Deduktionen gewonnene Hypothesen der Pslanzenökologie, die weit über diesen Wissenschaftszweig hinaus in der Botanik richtunggebend gewirkt haben, durch induktive Forschung, d. h. pslanzenphysiologische Verssuche, auf ihre Tragsähigkeit zu prüsen und hiermit auch für die Pslanzenökologie die dringend ersorderlichen experimentellen Grundlagen zu schaffen. (Vgl. dazu Fitting, H., Ausgaben und Ziele einer vergleichenden Physiologie auf geographischer Grundlage, Jena 1922: und Fitting, H., Die ökologische Morphologie der Pslanzen im Lichte neuerer physiologischer und pslanzengeographischer Forschungen, Jena 1926.)

Von solchen Gesichtspunkten aus habe ich in den letzten Jahren einige physiologische Untersuchungen, z. T. mit dankenswerter Unterstützung seitens der Notgemeinschaft, von einer Reihe meiner Mitarbeiter durchführen lassen.

Die Pflanzenökologie lehrt, daß die Pflanzen trocener Standorte (man nennt diese Gewächse meist Xerophyten), wie schon erwähnt, Baueinrichtungen zur Einschränkung der Wasserdampfabgabe befiten, Pflanzen feuchter Standorte (bie fog. Hygrophyten) bagegen durch Mangel solcher Baueinrichtungen, ja im Gegenteil sogar durch Mittel zur Förderung der Transpiration ausgezeichnet sind. Infolgebessen mußte die Beobachtung Stockers (1923) überraschen, daß eine so ausgeprägt hygrophytische Schattenpflanze wie der Sauerklee (Oxalis acetosella) unserer Wälder in der Sonne weniger transpirierte als Sonnenarten unter gleichen Außenbedingungen. Eine eindringende Untersuchung folgender Fragen schien also brennend geworden zu sein: 1. Weist die Transpiration der Schattenarten gemeinsame Züge auf, wodurch sie sich von der Transpiration der Sonnenarten unterscheidet? 2. Welches sind die Unterschiede in der Transpiration zwischen Sonnen- und Schattenindividuen der gleichen Art? und 3. Falls sich bei Beantwortung der Fragen 1 und 2 Differenzen nachweisen lassen, auf welchen physikalischen oder physiologischen Eigenschaften dürften diese beruhen? Marie Dietrich1) hat diese Fragen experimentell in Angriff genommen. Sie zog

¹⁾ Dietrich, M., Die Transpiration ber Schatten- und Sonnenpflanzen in ihren Beziehungen zum Standort. Jahrb. f. wiss. Bot. Bb. 65, 1926, S. 98ff.

Sonnen- und Schattenarten sowohl in der Sonne als auch im Schatten auf und bestimmte alsdann die Transpiration dieser vier Eruppen burch Ermittlung der Gewichtsverluste mehrerer ganzer, entsprechend vorbehandelter Individuen in gleichen Außenbedingungen gleichzeitig, und zwar zunächst im Schatten, alsbann in ber Sonne, ober umgekehrt. Abertrug sie die Versuchspflanzen aus dem Schatten in die Sonne, so nahm die Transpiration im allgemeinen bei den untersuchten Sonnenarten, sofern sie in der Sonne aufgewachsen waren, stärker zu als bei ben im Schatten aufgewachsenen Schatten. arten; gleiches galt aber auch, und zwar in ähnlichem Ausmaße, für die Sonnen- und Schattene gemplare einer und derselben (Sonnenober Schatten-)Art. Und ganz entsprechend nahm beim übergang aus Sonne in Schatten die Transpiration der Sonnenpflanzen (so nenne ich im folgenden die in der Sonne aufgewachsenen Sonnenarten und die Sonnenezemplare der Schattenarten) stärker ab als bei den Schattenpflanzen (also den im Schatten aufgewachsenen Schattenarten und den Schatteneremplaren der Sonnenarten).

Diefe Beobachtungen weisen zunächst barauf bin, bag es offenbar nicht nur von den spezifischen Eigenheiten, sondern auch vom Borleben einer Pflanzenart abhängt, wie fie auf Anderungen der normalen Umweltsfaktoren reagiert. Mit anderen Worten: Der Lebensraum, worin ein Individuum aufgewachsen ist, prägt ihm Eigenheiten auf, die bei Veränderung dieser Umwelt weiter fortwirken und seine physiologischen Leistungen, in unserem Falle die Transpiration der Sonnenpflanzen, alsdann anders als bei den Schattenpflanzen beeinflussen. Die Pflanze paßt sich also offenbar mehr oder weniger an die Besonderheiten des Lebensraums, in bem sie aufwächst, gleich bem Tiere an. Diese auch bei genauerer Untersuchung anderer Lebensäußerungen der Pflanzen neuerdings gewonnene Erfahrung ist natürlich für alle weiteren physiologischen Forschungen, zumal solche, bei benen es auf quantitative Messungen ankommt, von sehr großer Bedeutung, ba sie augenscheinlich bazu nötigt, viel mehr als bisher bas Vorleben ber Bersuchspflanzen in Betracht zu ziehen, also auch die Bersuche womöglich nicht nur unter Bedingungen, die ben Versuchspflanzen mehr oder weniger fremd sind, &. B. im Laboratorium, auszuführen.

Um nun zu erkennen, welche Eigenschaften bei Sonnen- und Schattenpflanzen durch die Unterschiede ihrer Lebensräume verschiedene Prägung erhalten haben, war es nötig, die durch den Ge-

wichtsverlust ermittelte Transpiration bei beiden Pflanzengruppen auf ihre Oberflächeneinheit zu beziehen. Erfahrungsgemäß gelingt es dadurch, die Einflüsse weitgehend zu erfassen, die vom anatomischen Bau der Oberfläche, d. h. der peripheren Gewebe, auf die Transpiration ausgeübt werden. Bei solcher Umrechnung ergab sich, daß bie Sonnenarten, gleichgültig ob es Sonnen- ober Schattenexemplare find, unter gleichen Außenbedingungen sowohl in der Sonne als auch im Schatten immer eine ftarkere Transpiration ber Flächeneinheit zeigen als die Schatten- und Sonneneremplare der Schattenarten. Die Flächentranspiration ber Sonnenarten ift also der Verdunstung der Schattenarten ceteris paribus stets überlegen. Dies beruht offenbar barauf, daß die Sonnenarten, wenig veränderlich durch Kultur, in Sonne oder Schatten solche anatomischen Oberflächeneinrichtungen beibehalten, die ausgesprochen transpirationsfördernd wirken, und umgekehrt die Schattenarten solche, die transpirationshemmend sind. Durch diese Befunde wird also die gegenteilige Lehre der Pflanzenökologie, daß die Sonnenpflanzen transpirationshemmenden, die Schattenpflanzen bagegen transpirationsfördernden anatomischen Bau besitzen, wenigstens für die untersuchten einheimischen Schatten- und Sonnenpflanzen widerlegt, und Stockers oben erwähnte Beobachtung bestätigt. Zugleich wird durch sie gezeigt, daß die Sonnenarten bei Kultur im Schatten anatomisch wenigstens nicht völlig und wesentlich den Charakter von Schattenpflanzen annehmen, oder umgekehrt die Schattenarten bei Kultur in der Sonne nicht die anatomischen Eigenschaften ber Sonnenarten. Solche anatomischen Speziesunterschiede fallen natürlich fort, wenn man von einer und derselben, anatomisch also wie gezeigt, nicht wesentlich veränderlichen, Art, und zwar gleichgültig, ob von einer Sonnen- oder einer Schattenspezies, Eremplare in Licht und in Schatten aufzieht. Alsbann scheinen die Sonneneremplare (mögen sie nun von Sonnen- oder von Schattenarten stammen) in der Sonne eine stärkere, im Schatten dagegen eine geringere Transpiration der Flächeneinheit zu zeigen als die Schatteneremplare, ober anders ausgedrückt: Pro Flächeneinheit transpirieren im Schatten die Schattenegemplare stärker als die Sonnenegemplare, in der Sonne die Sonnenegemplare bagegen stärker als die Schatteneremplare. Sonnen- und Schattenpflanzen reagieren also auf Beschattung und auf Besonnung verschieden. Daß die Gewächse ihre Transpiration je nach den Außenbedingungen,

in die wir sie bringen, und zwar vor allem unter dem Einfluß von Lichtschwankungen, weniger von Feuchtigkeitsschwankungen der Luft regulatorisch schnell verändern können, wissen wir seit langem. Das geschieht vor allem, wenn auch nicht allein, durch physiologische Erweiterung (bei Verstärkung des Lichtes oder Erhöhung der Feuchtiakeit) oder Verengerung (bei Abschwächung des Lichtes ober Verminderung der Keuchtigkeit) der für die Transpiration sehr wichtigen Spaltöffnungen in der Oberhaut. Die Annahme liegt also sehr nahe, daß es im wesentlichen das durch Kultur in Schatten oder Sonne verschieden gewordene physiologische Regulationsvermögen der Spaltöffnungsapparate ist, das die gefundenen Unterschiede in der Transpirationsintensität zwischen den Schatten- und Sonneneremplaren bedingt und das ferner auch zur Folge hat, daß die Sonnenpflanzen beim übergang aus dem Schatten in helles Licht ihre Transpiration stärker steigern als die Schattenpflanzen. andere lichtempfindliche Teile von Tieren und Pflanzen dürften sich nämlich auch die lichtempfindlichen Spaltöffnungsapparate an verschiedene Lichtintensitäten, von denen sie getroffen werben, adaptieren. Infolgedessen führen die an helles Licht adaptierten Spaltöffnungen der Sonnenpflanzen bereits Schließbewegungen bei Beschattung mit solchem Licht aus, worin die Spalten der an schwaches Licht adaptierten Schattenpflanzen noch weit offen bleiben. Umgekehrt neigen die an schwaches Licht adaptierten Spaltenapparate der Schattenpflanzen bei Belichtung mit Sonnenlicht zu Schließbewegungen, weil es für die Schattenpflanzen zu hell ist, während die hell adaptierten Spalten der Sonnenpflanzen sich in solchem Sonnenlicht weit öffnen. Leuchtet diese Erklärung auch sehr ein, zumal sie sich auf physiologische Erfahrungen stützen kann, so bedarf sie doch selbstverständlich eines erperimentellen Beweises, zumal es auch noch andere, freilich weniger wahrscheinliche Erklärungsmöglichkeiten gibt. Frl. Dietrich hat also ihre Versuche in dieser Richtung fortgeführt, indem sie zunächst einmal sich bemüht hat, eine Vorstellung von der normalen Tätigkeit der Spaltöffnungsapparate am Wuchsort bei Sonnen- und Schattenpflanzen zu gewinnen. Sie bediente sich dazu der sog. Infiltrationsmethode, von der alsbald weiter die Rede sein wird. Leider ist sie aber über einige orientierende Versuche an Schattenund Sonnenexemplaren von Schattenarten nicht hinausgekommen, weil sonst das für die Transpirationsversuche benötigte Pflanzenmaterial zu sehr beansprucht worden und weil zur hinreichenden Beantwortung dieser sehr schwierigen Fragen, wie sich bald zeigte, eine eingehende Sonderuntersuchung nötig gewesen wäre. Immerhin hat Frl. Dietrich wenigstens folgendes gefunden: Das Minimum der Lichtintensität, worin die Spalten der Schattenpflanzen offen sind, liegt sehr tief. Die Sonnenezemplare einer Schattenart haben an ihrem hellen Standort während des ganzen Tages die Spalten weiter offen als die Schattenezemplare an ihren dunkleren Standorten. Endlich, was besonders wichtig ist und alsdald von anderer Seite (Leick, 1927) für viele Pflanzen Bestätigung gesunden hat, aber auch schon früher gelegentlich von Ruhland beobachtet wurde, die Spalten auf der Blattunterseite können sich ganz anders verhalten als die der Blattoberseite; während bei der Hafelwurz (Asarum europaeum) die Spalten der Oberseite auf Anderungen der Beleuchtungsintensität sehr gut reagieren, wird dadurch die Spaltenweite auf der Blattunterseite sehr wenig beeinslußt. —

Margarete Schorn erhielt von mir den Auftrag, das Verhalten der Spaltöffnungen bei Schatten- und Sonnenpflanzen im Anschluß an die Versuche Frl. Dietrichs womöglich eingehender zu studieren. Infolge der einander widersprechenden Ergebnisse einiger orientierenden Vorversuche sah ich mich aber bald genötigt, der Untersuchung eine andere Richtung zu geben. Die zur Messung von Spaltsöffnungsweiten gebräuchlichen Methoden erwiesen sich nämlich sämtslich als so unzuverlässig, daß zunächst einmal ihre Leistungsfähigkeit sorgfältig geprüft werden mußte, um nicht Scheinergebnissen zum Opfer zu fallen.

Die zur Beurteilung der Spaltenweiten angegebenen Methoden kann man in direkte und indirekte einteilen. Beide Gruppen haben ihre Vor- und Nachteile. Nur die direkten Methoden erlauben es, die Weiten der Spalten unmittelbar zu messen, während die indirekten nur eine ungefähre Schätzung ermöglichen, die aber vom wirklichen Zustand der Spalten möglicherweise ganz verschieden ausfallen kann.

Direkte Methoden waren bisher vor allem die mikroskopische Messung der Spaltenweiten an dünnen lebenden oder schnell mit absolutem Alkohol sixierten Oberhautschnitten von Blättern. Gegen sie muß zunächst eingewendet werden, daß sich die Weiten der sehr empfindlichen Spalten durch die Präparation der Schnitte oder deren

¹⁾ Schorn, M., Untersuchungen über die Verwendbarkeit der Alkoholfizierungs- und ber Infiltrationsmethode zur Messung von Spaltöffnungsweiten. Jahrb. f. wiss. Bot. Bb. 71, 1929; S. 783ff.

Alfoholfizierung oder beides unkontrollierbar geändert haben könnten. Eine direkte mikroskopische Untersuchung der winzigen Spalten auf ben unverletten Blättern stieß aber fast stets auf unüberwindliche Schwierigkeiten. Ohne Zweifel wäre eine zuverlässige Ermittlung ber Weiten normaler Spalten von großer Wichtigkeit. Hiermit ist aber für die Beurteilung der physiologischen Leistungsfähigkeit eines ganzen Blattes, genau genommen, noch recht wenig gewonnen. Denn die Rahl der sehr kleinen Spalten geht bereits pro Quadratmillimeter Blattfläche in die Hunderte, und die Öffnungsweiten können erfahrungsgemäß von Spalte zu Spalte sowie von Blattabschnitt zu Blattabschnitt mehr oder weniger schwanken, so daß selbst die, kaum ausführbare, Messung von vielen tausenden von Spaltenweiten noch keinen gang klaren Ginblid in die durchschnittliche Wegsamkeit aller Spalten auch nur einer Blattseite zu liefern vermag. Allerdings hat man diesen Mangel der direkten Methoden dadurch mehr oder weniger zu beseitigen versucht, daß man die Beiten vieler Spalten an Schnitten burch birekte Beobachtung nur abgeschätt hat, anstatt jede einzelne genau auszumessen.

In dieser Hinsicht, und nur in dieser, dürften von vornherein vielleicht als etwas leistungsfähiger die indirekten Methoden angesehen werden können, da sie ihrer Natur nach nicht die Weiten der einzelnen Spalten, sondern höchstens den durchschnittlichen Offnungszustand aller Spalten einer Blattseite oder von Stücken einer solchen durch Schähung erfassen lassen. Bon den zahlreichen indirekten Methoden schien am ehesten brauchbar die wohl auch am häufigsten verwendete sog. Infiltrationsmethode, die gleichzeitig von Molisch und Stein 1912 eingeführt worden ift. Sie beruht auf der Beobachtung, daß sehr schnell gewisse, namentlich leicht bewegliche, Flüssigkeiten noch durch verhältnismäßig enge, zähere nur durch mittels und sehr weit geöffnete, ganz zähe endlich nur noch durch sehr weit offene Spalten in die Zwischenzellräume der subepidermalen Gewebe, diese infiltrierend, einzudringen vermögen. Die mit dem bloßen Auge durch den Grad der eintretenden Verfärbung des Blattes erkennbare Infiltration, die nach Betupfen besselben mit solchen verschieden zähen Flüssigkeiten, wie etwa Altohol, Benzol, Xylol ("Infiltrationsreihen"), eintritt, soll also indirekt Einblide in ben Offnungszustand ber Spalten zulassen. Während vielfache Erfahrung gezeigt hat, daß diese Methode für grobe Orientierungen darüber, ob die Spalten ganz oder nahezu ganz geschlossen oder ob sie weit offen sind, vortrefflich sich eignet, blieb dagegen unklar, ob sie, etwa in besonderer Ausgestaltung, auch noch der Schähung seinerer Unterschiede im Öffnungszustande der Spalten dienstbar gemacht werden kann.

Eine Vergleichung der Alfoholfizierungs und der Infiltrationsmethode, die Frl. Schorn zunächst vornahm, ergab zwischen beiden sehr große Unstimmigkeiten, woraus geschlossen werden mußte, daß entweder eine oder beide Methoden zur Ermittlung der wahren Spaltenweiten nicht ausreichen. Infolgedessen wurde nun eine jede Methode eingehend auf ihre Leistungsfähigkeit hin untersucht.

Was die Alkoholfizierungsmethode betrifft, so wurde zunächst die Weite einer und derselben Spalte auf dünnen Oberslächenschnitten vor und nach der Fizierung mikroskopisch genau gemessen, um den Einfluß des Alkohols auf die Spaltenweiten zu ermitteln. Bei vielen Pflanzenarten änderten sich, entsprechend den Angaben des Ersinders dieser Methode Lloyd, die Spaltenweiten durch die Alkoholssierung nicht; aber es gab Ausnahmen. Bei manchen Arten nahm die Beite eines großen Teiles der Spalten nämlich durch die Fizierung zu, bei wieder anderen dagegen bis zu völligem Schluß ab.

Da schon durch die Anfertigung der Schnitte die Spaltenweiten gegenüber dem unverletten Blatt verändert werden könnten, mußten nun ferner womöglich die Spaltenweiten am ganzen Blatt und im lebenden Schnitt miteinander verglichen werden. Frl. Schorn suchte bie große Schwierigkeit einer mikroskopischen Beobachtung der Spalten auf dem unverletten Blatt durch Einführung des Vertikalilluminators zu beseitigen. Leider sind nur wenige Blätter, nämlich nur solche mit großen und nicht eingesenkten Spalten, für solche Betrachtung geeignet, und darunter wieder nur die, deren Spalten durch die nötige starke Belichtung des Beobachtungsfeldes nachweislich im Laufe vieler Minuten sich nicht veränderten. Gin Mangel dieser Methode bleibt, daß es nicht möglich ist, das Schicksal einer bestimmten Spalte bei Anfertigung der Schnitte zu verfolgen; man ist vielmehr immer auf Mittelwerte aus vielen Spalten, also auf Schätzung angewiesen. Trot alledem bestätigten sich auch in solchen Bersuchsreihen "mit einer nicht im entferntesten erwarteten Genauigkeit" die früher an Schnitten gewonnenen Ergebnisse. Durch die Herstellung von dunnen Schnitten scheinen sich also, abgesehen von den Schnitträndern, die Weiten der Spalten nicht wesentlich zu verändern. Die Erfolge, die mit dem Vertikalilluminator erzielt wurden, berechtigen zu der Hoffnung, daß esk tünftig wenigstens bei einigen Pflanzenarten gelingen wird, die Spaltenweiten am unverletzten Blatte mittels der neuerdings wesentlich verbesserten Methoden der Oberssächenbeleuchtung, etwa mit Hike der sog. Opakilluminatoren, hinzeichend genau zu ermitteln. Zugleich folgt aus den Beobachtungen von Frl. Schorn, daß auch die Alkoholsizierungsmethode bei vorsichtiger Anwendung für viele Pflanzen einwandsreie Ergebnissermöglicht, daß aber ihre Brauchbarkeit für jede einzelne Pflanzenart unbedingt erst besonders ermittelt werden muß.

Ebenso unzuverlässig hat sich ohne eingehende Erprobung die Infiltrationsmethode erwiesen. Denn Frl. Schorn fand, daß bei den bisher benutten, aus mehreren chemisch ganz verschiedenen Klüssigkeiten bestehenden Infiltrationsreihen die Reihenfolge der Infiltration zur gleichen Zeit für verschiedene Pflanzenarten, ja selbst für ein und dasselbe Individuum unter wechselnden Bedingungen aus nicht ersichtlichen Gründen ganz verschieden sein kann. Ein Mangel in der bisherigen Anwendung dieser Methode liegt offenbar darin, daß zur Infiltration drei oder noch mehr chemisch verschiedene Flüssigkeiten, die auch recht verschiedene physikalische Eigenschaften besitzen, verwendet wurden; denn mit jeder neuen Fluffigkeit wurden neue gang unbekannte Faktoren eingeführt, die in zur Zeit noch unübersehbarer Weise Einfluß auf die Infiltrationsgrade haben. Daher versuchte Frl. Schorn die Methode dadurch zu verbessern, daß sie Mischungen von nur zwei, aber recht verschieden ftark infiltrierenden, Flüssigkeiten benutte. Als solche erwiesen sich Athylenglykol und Jobutylalkohol brauchbar. Diese Reihe bewährte sich bei richtiger Anwendung in der Tat bei mehr als 30 Pflanzenarten des Botanischen Gartens überraschend aut. Jedoch blieb bei einigen Pflanzenarten leider auch diese Abwandlung der Methode unzuverlässig. Bei diesen ergab sich durch Vergleichung der eintretenden Infiltration weder mit den Weiten alkoholfirierter Spalten an einem und demselben Blatt, noch mit den Weiten lebender Spalten auf den unverletten Blättern irgendwelche Übereinstimmung. Frl. Schorn kommt daher zu dem Schlusse, daß die Infiltrationsmethode selbst in ihrer wesentlich verbesserten Form nur mit derartig vielen Fehlermöglichkeiten behaftete Urteile über den Öffnungsgrad ber Spalten zuläßt, daß es also ganz ungerechtfertigt ist, ohne weiteres darauf zu bauen. Mit keiner bekannten Methode allein ist man in ber Lage, die Spaltenweiten zuverlässig zu ermitteln. Quantitative Forschungen über Spaltenweiten setzen vielmehr kritische Anwendung mehrerer Methoden, also ein sehr vor= und umsichtiges Untersuchungs= versahren voraus.

Ob es nach allen diesen Beobachtungen möglich werden wird, die, vielleicht nur kleinen, Unterschiede in den Spaltenweiten etwa zwischen den Schattenpflanzen und den Sonnenpflanzen überhaupt mit Sicherheit zu erfassen, läßt sich noch nicht übersehen. Jedenfalls aber ist zu hoffen, daß infolge der Erfahrungen, die Frl. Schorn gesammelt hat, bei künstigen Untersuchungen über die Öffnungszuskände der Spaltöffnungen vorsichtiger und kritischer versahren wird als bisher. —

Wie schon aus den Untersuchungen Frl. Dietrichs hervorging, ist es in neuerer Zeit durch experimentelle Forschungen ganz unklar geworden, welche Beziehungen zwischen Struktur und physiologischen Leistungen, 3. B. der Blätter, bestehen. So bleibt nun nichts anderes übrig, als diese Beziehungen, z. B. auch für den Wasserhaushalt, etwa die Transpiration, Schritt für Schritt durch mühsame experimentelle physiologische Untersuchungen möglichst aufzudeden. Bei der großen Kompliziertheit des Baues und der Transpirationsleiftungen ist auf diesem Wege ein sicherer Fortschritt aber nur zu erwarten, wenn eine folche Analyse mit den einfachsten Fragestellungen beginnt. Die einfachste Art der Transpiration bei den höheren Pflanzen ist aber die, welche durch die äußeren Membranschichten der Oberhaut, die sog. Kutikula, erfolgt (kutikuläre Transpiration); denn hier handelt es sich nur um ein verhältnismäßig einsaches physikalisches System, das für die Pflanze aber von großer Wichtigkeit ist, weil in Fällen eintretenden Wassermangels nach dadurch bedingtem Spaltenschluß die Erhaltung des Lebens der Pflanzen von der Stärke der Minimaltranspiration, d. h. aber der nun allein noch wirksamen kutikulären Transpiration, abhängt. In der Okologie und Physiologie herrscht die Ansicht, daß die kutikuläre Transpiration um so geringer, die Pflanze also auch gegen Austrocknung um so besser geschützt ist, je bider die aus korkartigen Stoffen aufgebaute Kutikula ist, und daß infolgebessen mit Zunahme ber Standsortstrodenheit regulatorisch die Kutikula auf den Blättern verstärkt wird. Ob jene von vornherein recht einleuchtende Vorstellung aber richtig ist, ist bisher experimentell niemals hinreichend exakt untersucht worden. Es schien mir daher jest fehr wichtig, diese Aufgabe zu stellen. Berbert Ramp hat ver-

sucht, sie zu lösen1), und zwar mit Hilfe der für sehr kurz dauernde "Momentan"-wägungen ausgezeichnet geeigneten, 1927 auf Anregung bes Botanikers huber von hartmann & Braun konstruierten kombinierten Balken- und Torsionswaage. Sie erlaubt es nämlich, mit abgeschnittenen Blättern sehr kurzfristige Wägungen auszuführen. ehe in ihnen wesentliche physiologische Veränderungen sich geltend machen, die durch das Abschneiden hervorgerufen werden und die Ergebnisse langfristiger Messungen sehr störend beeinflussen. Nur solche Blätter wurden für die Versuche verwendet, benen auf der einen Blattseite (der oberen) die Spaltöffnungen ganz fehlen. Die Transpirationsmessungen fanden an den Buchsorten der Versuchspflanzen statt, also möglichst unter den Außenbedingungen, in denen sie sich entwickelt hatten. Bei allen Blättern wurde zunächst so schnell wie möglich nach dem Abschneiden die Gesamttranspiration, darauf nach Ausschaltung der unterseitigen Transpiration (durch Beschmieren mit Baseline) die oberseitige, kutikuläre Transpiration ermittelt. Von morphologischen Unterschieden zwischen den Blättern wurden, abgesehen von Blattbicke, Wassergehalt und Oberflächenentwicklung, besonders die Dicken der Epidermisaußenwände und die Dicken ihrer kutinisierten Schichten genau bestimmt. Wie alle physiologischen Messungen, die ja stets an sehr verwickelt gebauten Systemen vorgenommen werden müssen, lassen sich natürlich auch solche Transpirationsmessungen nur äußerst schwer ganz exakt ausführen, so daß leider unvermeidliche Mängel in Rauf genommen werden muffen. Solche dürften aber bei diesen Untersuchungen die wesentlichen Ergebnisse nicht getrübt haben.

Beziehungen zwischen der Dicke der Epidermisaußenwände oder der Kutikulae und der kutikulären Flächentranspiration der Blätter ließen sich selbst innerhalb einer und derselben ökologischen Pflanzensgruppe nicht erkennen. Nur bei den Arten innerhalb der Gattungen, sowie bei den Sonnens und Schattenblättern innerhalb einer und derselben Art ergaben sich manchmal solche Beziehungen zwischen der kutikulären (aber niemals der Gesamttranspiration) und den Kutikulardicken, wohl weil hier noch gemeinsame chemische und strukturelle Züge im Kutikulardau vorhanden sind. Verschieden alte Blätter einer und derselben Art unterscheiden sich sask badurch,

¹⁾ Kamp, H., Untersuchungen über Kutikularbau und kutikuläre Transpiration von Blättern. Jahrb. f. wiss. Bot. Bot. 72, 1930; S. 403ff.

daß die jungen ausgewachsenen trot oft viel geringeren Autikularbiden merkwürdigerweise doch meist schwächere kutikuläre Transpiration aufweisen als die älteren. Offenbar haben außer der Dide auch die Dichte und die chemische Beschaffenheit der Autikula, Eigenichaften, die burch bloge Didenmessungen gar nicht faßbar find, großen Einfluß auf die Größe der kutikulären Transpiration. größerung des Transpirationswiderstands ist der Pflanze also auch ohne Verdickung der Kutikula möglich. Nach allen diesen Beobachtungen geht es fünftig nicht mehr an, ganz allgemein aus ben Dicken der Kutikulae deduktive Schlüsse auf die relativen Stärken der kutikulären Transpiration oder gar auf den Schutz der Pflanze gegen Austrocknung zu ziehen. Kamps Versuche lehren demnach bei Bearbeitung einer sehr einfachen Fragestellung von neuem, daß die Beziehungen zwischen Bau und Funktion der Organe nicht so einfach und klar sind, wie es uns die Pflanzenökologie bisher hat glauben machen wollen.

3. Beiträge zur Kenntnis der Blutungserscheinungen beim Ahorn')

Von Sans Robert Bobe

Im Vorfrühling zeigen einzelne unserer Bäume die auch dem Laien bekannte Erscheinung, daß eine Verletzung oder Freilegung des Holzförvers eine reichliche Flüssigkeitsabgabe zur Folge hat; der Baum Das Rätsel bes Zustandekommens der großen Drucke, mit denen die Wurzel das Wasser in den noch unbeblätterten Baum treibt, hat schon viele Pflanzenphysiologen angezogen und zu zahlreichen Untersuchungen veranlaßt; besonders wohl deshalb, weil in diesem Phänomen ein Zustand in der Pflanze gegeben ist, bei welchem Wasserbewegung und Mobilisierung der Speicherstoffe in engster Wechselwirkung zueinander stehen. Man möchte die Wanderwege kennen, die der Blutungssaft aus der Wurzel durch den Stamm bis in die Zweige hinein nimmt, und die Intensität, mit der er darin Von dem Blutungssaft werden Stoffe mitgeführt, deren Zusammensetzung und Mengen uns einen Einblick in den Verlauf der Mobilifierung der Speicherstoffe im Baum geben können. Baum, bessen Frühlingsbluten im folgenden behandelt wird, ist die Gattung Ahorn (Acer Negundo, A. insigne, A. platanoides). Ahorn ist ein ausgesprochener "Stärkebaum"; alle lebenden Elemente seines Holzes, d. h. die Holzparenchym-, Markstrahlzellen und die Holzfasern, die beim Ahorn nur zum kleineren Teil abgestorben sind, zeigen z. Z. der tiefsten Winterruhe, etwa Ende November, im anatomischen Bild enorme Mengen von Stärke im Sproß wie in der Wurzel. Im Vorfrühling beobachtet man Hand in Hand gehend mit bem Einseten des Blutungsbruckes ein Verschwinden der Stärke, während gleichzeitig in der Gefäßslüssigkeit Rohrzucker neben anderen Stoffen auftritt. Den zeitlichen Verlauf des Stärkeabbaus haben uns Russow, A. Fischer, Schröder und andere eingehend beschrieben. Wir finden bei ihnen auch eine Analyse der Bestandteile des Blutungs-

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Bonn.

saftes. Rahlreiche Arbeiten geben uns auch gewisse Einblicke in die Intensität des Blutungsvorganges, sowohl in seine tägliche Rhythmit, als auch in seinen Gesamtverlauf während ber ganzen Blutungsperiode. Um den Ablauf eines physiologischen Prozesses verfolgen zu können, ist die Kenntnis der Baueigentümlichkeit des Organs, in bem der Borgang sich abspielt, Voraussetzung. Für die Blutungserscheinung ergibt sich folgendes Bild. Das Wachstum von Sproß und Wurzel eines Baumes vollzieht sich jahresrhythmisch und zwar berart, daß der lettjährige Längenzuwachs zugleich auch einen kegelmantelförmigen Didenzuwachs am Gesamtholzkörper zur Folge hat. Im Querschnitt zeigt das Holz daher die bekannten Jahresringe, die uns die Grenzen der aufeinander folgenden Zuwachszonen angeben. Aus den gründlichen anatomischen Arbeiten von hartig, Wieler und Strasburger wissen wir, daß die Wasserbahnen einer Saugwurzel sich in longitudinaler Richtung innerhalb des letten Jahreszuwachses bis hinauf in den jüngsten Sproßzuwachs fortsetzen. Der Verschiebung des Wassers in radialer Richtung stellen sich dagegen Widerstände entgegen, die in der Lage der Gefäße im Rahresring ihren Ursprung haben. Diese für die Betrachtung ber Blutungserscheinungen so wichtigen anatomischen Zusammenhänge haben in früheren Arbeiten nicht eindeutige Erwähnung gefunden.

Stellen wir uns eine Reihe von aufeinanderfolgenden Gefäßen vor, deren Basis in der Wurzel liegt und deren Spipe unterhalb einer Terminalknospe endet. Fällt die Zeit unserer Beobachtung in ben November, die Zeit der tiefsten Ruhe für den Baum, so wird das plasmaleere Lumen der Gefägglieder, das ja als Ganzes ein geschlossens Kapillarsystem darstellt, mit Wasser gefüllt sein. Die Menge bes in den Gefäßen enthaltenen Wassers wird dabei so bemessen sein, daß das Wasservolumen gerade das Gefäßvolumen unter Beanspruchung des Abhäsionszuges an der Wand und des Kohäsionszuges im Innern der Wassersäule ausfüllt. Die dünne Wasserfäule hängt sozusagen an den Wänden ausgespannt. Hierbei steigern die unzähligen kleinen Wassermenisken, die in der mit Wasser imbibierten Membran des Gefäßes vorhanden sind, die Intensität, mit ber sich bas Wasser an ber Wand festhält. Vergleichsversuche mit Flüssigkeiten in Glaskapillaren, bei denen eine Durchtränkung der Wand ausgeschlossen ist, vernachlässigen also eine wichtige in dem pflanzlichen Gefäß gegebene Bedingung. In diesem ftationären

Bustand, bei dem Adhäsion und Kohäsion die Wassersäule tragen, haben die an die Gefäße grenzenden lebenden Zellen keinen hydrostatischen Druck auszuhalten. Der Zustand ändert sich aber sofort, wenn jetzt an irgendeiner Stelle Wasser in das Gefäß gepreßt wird. Nehmen wir an, daß dieses Einpressen von Wasser durch eine Volumveränderung infolge von Temperaturerhöhung oder der damit einhergehenden Expansion von in toten benachbarten Elementen eingeschlossenen Gasblasen bedingt wird, so wird ein hydrostatischer Druck jetzt auf den die Gefäße umgebenden Zellen lasten.

Bei den Methoden, sich von dem Vorhandensein dieses hydrostatischen Überdruckes zu überzeugen, sind bisher zwei Wege beschritten worden. Man bohrt zu diesem Zweck den Stamm mit einem Zuwachsbohrer in verschiedener Söhe an und versucht entweder Manometer in die Bohrlöcher dicht einzuseten, um an ihnen den Druck abzulesen, oder man fängt in geeigneten Vorrichtungen den Blutungssaft auf. In meinen Untersuchungen wurde die zweite Methode, aber in modifizierter Form angewandt. In verschiedener Stammhöhe wurden daumendick Aste unterhalb der vorjährigen Knospenspur gekappt. Der Querschnitt weist demnach an dieser Stelle zwei Jahresringe Diesen Aststümpfen wurden mittels ausgekochter Gummiverbindungen graduierte zylindrische Auffanggefäße lotrecht aufgesett. Jeder hydrostatische überdruck in den Gefäßen der Afte führt zu einem Flüssigkeitsaustritt und Anstieg im Auffanggefäß. Die Untersuchungen erstreckten sich auf die ganzen Blutungsperioden der Frühjahre 1929/30/31. Die Versuchsjahre waren besonders günstig burch ihre klimatischen Gegensätze, der Winter 1928/29 mit fast sibirischen Temperaturen, die beiden anderen typische rheinische Winter ohne langandauernde Frostperioden, aber keinesfalls besonders mild.

Verfolgen wir den Gang der Blutung, so sehen wir, daß anfangs die in größerer Höhe inserierten Aste den ausgestoßenen Blutungssaft nachts wieder einsaugen, was mit der nächtlichen Abkühlung zusammen-hängt. Aber bald kommen Tage, an denen unabhängig vom Verlauf der Temperaturkurve sämtliche Aste dis hinad zum Wurzelhals diese Erscheinung des Einsaugens einmal gebluteter Flüssigkeit zeigen. Tagelang erscheint alsdann die Schnittsläche trocken. Bringt man statt des Blutungssaftes eine Lösung von Trhpanrot (Verdünnung 1:5000),

die intensiv rot gefärbt ist und deren Wanderweg sich im Holzkörper am anatomischen Bräparat gut verfolgen läßt, in das Auffanggefäß hinein, so kann man bei entsprechender Rachfüllung der Farblösung beobachten, wie ein Vielfaches der vorher gebluteten Menge von der Astfläche eingesogen wird. Ja, das Trypanrot läßt sich alsdann bis in die Gefäße der Saugwurzeln hinein verfolgen. Die lebenden Wurzelzellen des Baumes muffen also dem Waffer den umgekehrten Weg aus dem Gefäß heraus freigegeben haben, ihre einseitige Unburchlässigkeit für Wasser ist aufgehoben, und die Gefäßflüssigkeit filtriert, solange noch ein hydrostatischer Aberdruck im Gefäß vorhanden ist, durch die umgebenden Zellen hindurch, bis der stationäre Ruftand im Gefäß wieder erreicht ift. Der Wasserfaden, den der Gefäßinhalt darstellt, hängt nun wieder an den feinen Wassermenisken in der Membran. Spontan sett die Blutung alsdann eines Tages wieder ein, wobei aus den Zweigen, die vorher Farbstoff eingesogen haben, lange Zeit noch gefärbter Saft austritt. Diese Berioden des Wassereinpressens und des Offnens der "Wurzelschleusen" wiederholen sich besto öfter, je länger die Blutungsperiode dauert. Die anatomische Untersuchung der Saugwurzel ergibt zur Blutungszeit, in der der Wurzelwiderstand dem hydrostatischen überdruck standhält, kaum ober aar keine Stärke in der Wurzelrinde. Stellt der Baum aber die Blutung ein, so tritt in allen lebenden Zellen der Saugwurzel transitorische Stärke auf. Es lag baher nahe, mit plasmo-Intischen Methoden etwas über die Anderung der osmotischen Berhältnisse der Burzelgewebe beim Einseten und Aufhören der Blutung zu erfahren. Die Zellen lassen sich im Blutungsstadium entweder gar nicht plasmolysieren ober weisen Krampfplasmolyseformen auf. Aus dieser Erscheinung läßt sich auf eine Biskositätssteigerung schließen. Beim Auftreten von transitorischer Stärke lassen sich die Zellen dagegen gut plasmolysieren.

Das Aussetzen und Wiedereinsetzen der Blutung ersolgt bei allen untersuchten Bäumen sast gleichzeitig. Forscht man nach der Ursache dieser Erscheinung, so schalten nach den Ergebnissen meiner Bersuchsreihen Anderungen des Feuchtigkeitsgehaltes der Luft und des Bodens, der Temperatur oder des Luftdruckes als bestimmender Faktor aus. So kommt es z. B. vor, daß die Bäume die Blutung 2 Stunden vor dem Einsetzen eines Landregens einstellen. Der Baum reagiert hier auf einen Impuls, der mir bisher verborgen geblieben ist. Vielsach ist auslösender Faktor für die Blutung das Auftauen

bes Holzes nach einer Frostperiode genannt worden (Lepeschkin). Entsprechende Bersuche zeigen tatsächlich, daß jedes Auftauen des Holzes zu einer Blutung führt, die sich in ihrem zeitlichen Ablauf aber auf wenige Stunden beschränkt und mit dem tagelangen Bluten während der eigentlichen Blutungsperiode nicht zu verwechseln ist. Das wird noch anschaulicher gemacht durch folgende Versuchsansstellung. Achtjährige Bäumchen, die in Kübeln im Freien gezogen wurden, wurden in ein frostfreies, aber gut durchlüftetes Gewächsshaus gebracht und machten die Blutungsphasen dort genau so mit, wie sie die im Freiland stehenden Bäume zeigten.

Neuerdings wird von einigen Forschern die Ansicht vertreten, daß für die Höhe des Blutungsdruckes die osmotische Konzentration der Gefäßflüssigkeit ausschlaggebend ist. Bei dieser Vorstellung werden die Gefäße der Saugwurzel sozusagen als Osmometer betrachtet, die aus den wassergefättigten lebenden Zellen Wasser ansaugen. Da aber die Tageskurve der Blutungsintensität des Ahorns oft ein geradezu sprunghaftes Ansteigen bis zum Maximalwert zeigt, erscheint es schlechterdings unmöglich, daß diese Leistung ohne die Beteiligung lebender Zellen vor sich gehen soll. Aber noch in einem anderen Kunkt widersprechen meine Ergebnisse dieser Arbeitshupothese. kristallklare und keimarm aufgefangene Blutungssaft wurde auf seinen Zuckergehalt, seine Aschen- und Stickstoffmengen fortlaufend geprüft, um so etwaige Zusammenhänge zwischen der Stoffkonzentration und Blutungsmenge aufzudeden. Hierbei zeigte sich nun, daß je intensiver die Blutung, desto geringer die osmotische Konzentration des Blutungssaftes ist. Bei einem plötlichen Aussetzen der Blutung weist die Gefäßslüssigkeit dagegen eine Zunahme des Zuckergehaltes auf. Und trot dieser Zunahme des osmotischen Wertes der Gefäfflüssigkeit ist keinerlei Wasserausscheidung zu beobachten. Besonders wichtig ist das Ergebnis, daß sich ein hoher Gehalt stärkelösenden Enzymen (Amylase) im Blutungssaft nachweisen läßt.

Im folgenden gebe ich eine kurze Darstellung, in welcher Weise, nach den angesührten Ergebnissen am angeschnittenen Holzkörper zu schließen, sich die Verhältnisse im intakten unverletzen Stamm wahrscheinlich abspielen. Wir verfolgen dabei am besten wieder eine zener wassersührenden Gefäßkapillaren, die zwischen Saugwurzel und Sproßspike im Holzkörper eingeschlossen liegen. Das Einsehen

der Blutungstätigkeit fällt in der Wurzel mit einer Biskositätssteigerung des Plasma der die Gefäße umgebenden lebenden Zellen zusammen. Alles Wasser, das entweder passiv auf osmotischem Wege (die Gefäfflüssigfeit enthält ja osmotische Substanzen in Lösung) ober aftiv durch Einpressung aus lebenden Rellen in das Gefäß hineingelangt, wird, da ein Entweichen durch die Wurzelrinde infolge bes Plasmawiderstandes verhindert ist, einen hydrostatischen Druck im Gefäß erzeugen. Dieser Druck wird sich für alle mit dem Gefäß Wand an Wand liegenden toten Elemente des Holzes dahin auswirken, daß Wasser in sie unter Druck eingepreßt wird. lebenden, dem Gefäß benachbarten Zellen wird es dagegen darauf ankommen, inwieweit das Plasma dem Basser den Durchtritt ge-Ein plöpliches Nachlassen des Wurzelwiderstandes, wie es tatsächlich zu beobachten ist, hat für die Gefäßflüssigkeit den Übergang in den stationären Zustand zur Folge; hierbei entweicht etwa überschüssiges Wasser durch die Wurzel. Das, was sich hierbei im Holz abspielt, können wir ins Bilbliche übertragen, indem wir die Phase des Hinaufpressens mit der Aufwärtsbewegung des Drucktolbens einer Maschine vergleichen. Durch dieses Einpressen wird eine weitgehende Wasserdurchtränkung erreicht. Andere Versuche, auf die hier nicht näher eingegangen werden soll, zeigten, daß die Zuführung von Amplase oder einem im Blutungssaft vielleicht vorkommenden fermentaktivierenden Stoff in den lebenden Holzelementen eine beschleunigte Auflösung der reichlich vorkommenden Speicherstärke zur Folge hat.

Da der Druckanstieg an der Peripherie des Stammes erfolgt, wird der jüngste Jahresring die beste Wasserdurchtränkung ausweisen, was für die spätere Bewältigung des Transpirationsstromes nach dem Austreiben der Blätter von großer Wichtigkeit ist.

Die Frage, inwieweit nun die Blutung im intakten Stamm wirklich zu einem Stofftransport in die höher gelegenen Stammteile führt, wurde auf folgende Weise zu beantworten gesucht. Das an der Leitung des Blutungssaftes beteiligte Gefäßvolumen wurde durch genaue Leitslächenbestimmungen ermittelt. Ein Vergleich der Wassermenge, die dem Anstieg des Wassergehaltes im Holz während der Blutungsperiode entspricht, mit dem ermittelten Wasservolumen der leitenden Gefäße, zeigt, daß eine intensive Wanderung der Gefäßessäßssifüssseit stattsinden muß. Welche Leistung die Blutung für den

kommenden Jahresting vollbracht hat, kann man ermessen, wenn man den Wassergehalt des Holzes im November mit 44% des Frischsgewichtes dem z. Z. des Austreibens mit fast 70% gegenüberstellt. Die Gefäßsüssigkeit ändert sich von fast reinem Wasser im November bis zum April zu einer Nährlösung, die reich an Zucker und Sticktosseverbindungen ist. Die austreibenden Knospen und das einsehende Dickenwachstum des Holzes sinden also alle für den Zellausbau notwendigen Stoffe in einer leicht zugänglichen Wanderbahn vor, die im Sommer nach unserer Kenntnis für die Leitung organischer Substanzen nicht in Frage kommt.

IV Stickstoff=Stoffwechsel

1. Nitratumsatz und speicherung in höheren Bflanzen¹)

Von Wilhelm Ruhland

Schon längere Zeit ist bekannt, daß die Organe gewisser höherer Pflanzen in sehr verschiedenem Maße Nitrate enthalten. Man hat von "nitratspeichernden" Pflanzen gesprochen, zu denen unter unseren landwirtschaftlichen Kulturpflanzen z. B. der Weizen, die Salatpflanze, die Tomate, Sonnenblume, Zuder- und Kutterrübe, der Mais u. a. mehr gehören. Unter den freilebenden gehören insbesonders viele krautige Pflanzen aus den Familien der Amaranthazeen, Chenopodiazeen, Solanazeen und Urtikazeen hierher. Man glaubte früher (Treub 1904, Menaul noch 1921), daß die Pflanze das aufgenommene Nitrat bei Belichtung mit Formalbehyd zu Blaufäure und diese dann weiter zu Aminosäuren, den bekannten Eiweißbausteinen verarbeite. Eine andere Theorie bestand darin, daß in der Pflanze Nitrate zunächst zu Nitriten reduziert würden, die dann (Baudisch 1911, 1914) mit Formaldehnd Formhydroramfäuren ergeben follten. Aber auch diese Theorie konnte sich nicht halten, da es bald (Warburg und Negelein 1920) gelang, Ammoniak als Reduktionsprodukt von Nitraten bei der Alge Chlorella nachzuweisen. Während dieser Reduktion machte sich erhöhte CO_2 -Bildung (neben Atmungs- CO_2 noch "Extra"CO2) bemerkbar, was auf die Beteiligung organischer Stoffe, etwa Kohlenhydrate, an der Reduktion hinwies. Nachdem dann auch gleichzeitig die Fähigkeit, Nitrate sowohl wie Nitrite zu NH3 zu reduzieren, bei Vilzen gefunden worden war (Kostytschew), gelang es schließlich (Ederson 1924), auch bei höheren Pflanzen, NH3 als Zwischenprodukt der Nitratreduktion nachzuweisen.

W. Dittrich¹) hat diese Nitratreduktion in höheren Pflanzen nach einigen Richtungen hin genauer untersucht. Für die quantitative

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Leipzig.

²⁾ Werner Dittrich: "Zur Physiologie des Nitratumsates in höheren Pflanzen (unter besonderer Berücksichtigung der Nitratspeicherung)". Planta XII, 1930, S. 69.

Bestimmung von Nitrat dienten sehr genaue, teilweise neue kolorimetrische Methoden sowie solche, bei denen Nitrat und Nitrit zu NH3 reduziert werden und dieses titrimetrisch bestimmt wird. Da die Methoden sehr zeitraubend sind und relativ viel Material erfordern, mußte die Zahl der Versuche leider sehr beschränkt bleiben.

Die Versuche des Verf. zielten zunächst auf die Feststellung der Nitratverteilung ab. Ein Maß für den Nitratverbrauch in den Organen der nitratreichen Weizenpflanze wurde so gewonnen, daß der zunächst normal ernährten Versuchspflanze von einem bestimmten Zeitpunkt an kein N mehr zugeführt wurde, so daß das gespeicherte Nitrat angegriffen und allmählich verbraucht werden mußte. Sodann wurde die Einwanderung und Verteilung neuen Nitrates beobachtet. zeigte sich, daß die Nitratabnahme in allen Organen ziemlich gleichmäßig ist, doch enthält der Stengel auch nach 10 Tagen N-Hungers pro Frischgewicht noch das meiste Nitrat. Auch steigt bei erneuter Darbietung desselben der Gehalt in ihm besonders steil an, so daß er das Hauptspeicherorgan des Weizens darstellt. Für die Frage nach dem Einfluß des Alters auf den Ritratgehalt wurden die großen Blätter der Sonnenblume (Helianthus annuus) benutt. Er nahm mit dem Blattalter zu. An einem anderen Beispiel, den dazu besonders geeigneten (Zucker-)Rüben, wurde die Ritratverteilung in den einzelnen Teilen des gleichen Organes untersucht. Der Gehalt stieg in der Reihenfolge: Hypokotyl, Nebenwurzelregionen, dazwischen liegende sog. "Backen", Inneres an. Da die dem letteren entsprechenden Cambium-Bonen älter sind als die Backen und Wurzelregion, zeigt sich auch hier also der gleiche Alterseinfluß wie beim Sonnenblumenblatt.

Erklärt sich nun dieses bunte Bild — Verschiedenheiten im Gehalt der verschiedenen Organe derselben Pflanze, in gleichen Organen verschiedenen Alters, in den einzelnen Teilen eines bestimmten Organs — aus einer entsprechenden Verschiedenheit der Fähigkeit, Nitrate zu reduzieren? Ein Maß dieser Reduktionsfähigkeit wäre am besten durch eine Messung der sog. Redoxpotentiale zu gewinnen, doch mußte leider hiervon wegen vieler entgegenstehender Schwierigkeiten Abstand genommen werden. Statt dessen wurde nach dem Vorgang Edersons die Nitratreduktion und Nitritbildung in Pflanzenertrakten und »preßsästen untersucht, die wohl einen Rückschuß auf das Verhalten der intakten Pflanzenteile erlauben. Übereinstimmend mit Ederson (Tomatenertrakte) sand Dittrich an Futterrübenpreßsäst

das Optimum der Nitratreduktion bei $p_{\rm H}=7.6$, also ganz schwach alkalischer Reaktion. Die Reduktion war nach etwa 45 Stunden stets beendet. Daran knüpften sich nun einige Versuche mit toluolisierten Brefiseten bei 21° C, die mit NaOH auf den gewünschten pu-Wert eingestellt waren und benen im Bedarfsfalle KNO3, meist bis zur Berdoppelung des ursprünglichen Gehaltes zugesett waren. Dabei war eine Reoxydation von Nitrit durch Luft-O, auszuschließen. konnte z. B. in der (nitratarmen) Salatyflanze (Lactuca sativa) eine stärkere Reduktion im Blatt als im Stengel gefunden werden, das gleiche übrigens auch für einige andere Pflanzen von verschiedenem natürlichem Nitratgehalt. Dabei reduzierte der Preffaft der nitratreichsten Pflanze (Impatiens parviflora) am schwächsten und umgekehrt. Zu bedenken ist aber hier die Abhängigkeit der Reduktion von den Reaktionsbedingungen: Die H-Jonenkonzentration, wenn auch ursprünglich gleich gemacht, steigt während der Autolyse durch andere Umsetzungen gewöhnlich an, so daß die Reduktion abnimmt, ebenso wirkt steigender Nitritgehalt, also Ansammlung eines Zwischenprodukts schon entsprechend dem Massenwirkungsgeset verzögernd. wie auch besondere Nitritzugabe lehrt.

Bei der Nitratreduktion durch Schimmelpilze ist nach Kosthytsche wein in die Nährlösung von diesen ausgeschiedenes Enzym beteiligt. Der im Frühjahr aussteigende Saftstrom, z. B. der Birke, könnte ein geeignetes Material für Prüfung der Verhältnisse in höheren Pflanzen abgeben. Die Untersuchung zeigte, daß er kein Reduktionsvermögen besit. Dagegen zeigte ein weiterer Versuch mit Rübenpreßsäften, daß dieses an die Oberslächen sester Phasen geknüpst sein dürste: in zentrisugiertem Preßsäft wirkt das (auch noch siltrierte) Zentrisugat im Vergleich zum Rücktand bedeutend geringer auf KNO3, vielleicht überhaupt nur, weil die Partikel nur unvollkommen abzutrennen waren. Es dürste sich somit um eine Katalyse an Oberslächen handeln, die — da eine 10⁻⁴ mol HCN-Lösung die Reduktion in allen Fällen unterband — wohl Fe-Jonen enthalten müssen.

Eine alte Streitfrage betrifft die Notwendigkeit von Licht für die vitale Nitratreduktion. Am Weizen wurde während einiger Tage Ikündig der Nitratgehalt verfolgt. Es zeigte sich eine Abnahme deseselben während der Bestrahlung und eine entsprechende Abhängigskeit von der Bestrahlungsintensität (wolkenloser bzw. bedeckter Himmel). Sonnenblätter sind nitratärmer als die Schattenblätter der gleichen Pflanze (z. B. Weißbuche, Holunder). Nitrit (gehemmte

Reduktion) ist nur in künstlich verdunkelten Blättern nachweisbar.

Dieser die Reduktion somit deutlich fördernde Einfluß des Lichtskann ein direkter oder, infolge Zusammenhanges mit anderen Stossewechselvorgängen (Eiweißspinthese u. a.), indirekter sein. Da letztere nicht völlig abzutrennen sind, wird eine eindeutige Entscheidung kaum möglich sein. Ernährung abgeschnittener nitratreicher Pflanzen (Atriplex, Urtica) mit Lösungen verschiedener Zucker brachte, wie zu erwarten war, das Nitrat nach 1—2 Tagen zum Verschwinden. Gespeichertes Nitrat wird also verbraucht, wenn genügend Kohlehydrate zur Versügung stehen. Ein Teil der Pflanzen war während des Versuches belichtet, ein anderer verdunkelt. Ein reduktionssfördernder Lichteinfluß trat hierbei nicht hervor.

In vitro ist ein Einfluß ultravioletter Strahlen auf die Nitratseduktion (Thiele, Warburg) festgestellt worden. Vergleichende Versuch unter UV-durchlässissem ("Ultravit")- und gewöhnlichem Glase zeigten, daß die Pslanzen (Futterrüben, Saubohnen, Mais) unter ersterem, bezogen auf Frischgewicht, durchweg weniger Nitrat enthalten, im übrigen verlausen die Tageskurven für beide Serien parallel. Vei besonders kräftiger UV-Strahlung ist die Herabsehung des NO3-Gehaltes sogar bis in die Wurzeln versolgbar.

Auffällig war ein meistens deutliches Ansteigen des Nitratgehaltes in den Morgenstunden, während eine Abnahme wegen beginnender Belichtung und CO₂-Assimilation erwartet werden sollte. Eigenartigerweise zeigte sich, daß dieser Anstieg zweisellos mit der beginnenden Transpiration zusammenhängt. Wird diese in geeigneter Beise herabgeset, so sehlt er oder ist (beim Weizen) wesentlich geringer. Z. Läßt sich die Erscheinung vielleicht mit gehemmter Aufnahme neuen Nitrats und mangelnder Verteilung desselben in der Pflanze durch den Transpirationsstrom erklären. Da die Transpiration (Maispslanzen) unter Ultravits und gewöhnlichem Glase gleich groß war, bleibt für den oben erwähnten Versuch die Mögslichseit direkter UV-Wirkung bestehen.

Borauf die Eigentümlichkeit der regelmäßigen Nitratspeicherung ganz bestimmter Pflanzenarten zurückzuführen ist, hat auch Dittrich nicht erklären können. Sie zeigen diese Eigentümlichkeit nicht nur auf nitratreichen, sondern auch auf gewöhnlichen Böden. Ihr Reduktionssermögen dürste geringer sein als daszenige anderer, wofür inse

besondere ihr stets auch höherer Nitritgehalt ins Treffen zu führen mare, ber wieder in dem am ausgesprochensten speichernden Stengel besonders groß ist. In besonderen Fällen mögen zur Eiweißsynthese aceianete Kohlehydrate mangeln: Ernährung mit solchen (Glukose, Fruktose, viel weniger geeignet Rohrzucker), bringt das gespeicherte Nitrat zum Verschwinden, die inneren stark speichernden (älteren) Kambiumzonen der Zuckerrübenwurzel enthalten praktisch ausschließlich Rohrzuder, Invertase ist in ihnen nicht nachweisbar, die äußeren Ronen enthalten Invertase (Ruhland) und speichern viel schwächer. Sehr unerwartete, auf indirekte Zusammenhänge unbekannter Art weisende Beziehungen fand Dittrich zwischen der durchschnittlichen H-Jonenkonzentration und dem durchschnittlichen Nitratgehalt der von ihm untersuchten Pflanzen: je niedriger die erstere, desto größer die Speicherfähigkeit, trot des bei schwach alkalischer Reaktion liegenden Optimalpunktes der Reduktion! Für die Prazis endlich mag die Feststellung der besonderen Schädlichkeit der ausschließlichen N-Darbietung in Form von Ammonsalzen auf nitratsveichernde Pflanzen von Bedeutung sein.

2. Untersuchungen über die Entstehung des Allantoins in der Pflanze¹)

Von Wilhelm Ruhland

Der Eiweißkoffwechsel der Pflanze ist, nachdem aus den Untersuchungen früherer Jahrzehnte vorwiegend nur die Borgänge bei der Keimung eiweißreicher Samen bekannt geworden waren, neuerdings auch in der älteren Pflanze, besonders auch in ihren vegetativen Organen eistig studiert worden, so daß wir heute in das gröbere physiologische Geschehen auf diesem Gebiete einen gewissen Sindlick haben, so außerordentlich viel hier auch noch in biochemischer Beziehung zu tun bleibt.

Um so unbekannter war eine andere mit dem Ciweiß verknüpfte Stoffwechselsphäre geblieben, die wir hier kurz als den Nukleinstoffwechsel bezeichnen wollen. Wir kennen aus dem Tierreich eine größere Anzahl von Aufbau- und Spaltungsprodukten der Rukleinsäure, die in proteidischer Bindung als Nuklein die wichtigste Rellkernsubstanz barstellt. Solche Aufbau- und Spaltprodukte, wie die sog. Purinbasen, sind auch in höheren Pflanzen aufgefunden worden, und es gehören zu ihnen manche Alfaloide, wie das Koffein, Theobromin und Theophyllin, also Stoffe, die ein hervorragendes, nicht nur pflanzenphysiologisches Interesse beanspruchen dürfen. Schon wegen dieser Stoffe, nicht minder aber auch wegen der oben angedeuteten physiologischen Zusammenhänge mit der Zellkernsubstanz mußte man unsere bisherige völlige Unkenntnis auf dem Gebiete des pflanzlichen Rukleinstoffwechsels sehr bedauern. Wesentlich besser sind wir über die analogen Erscheinungen im Tierkörper unterrichtet, welcher der Untersuchung freilich auch nicht solche Schwierigkeiten bietet wie berjenige ber Pflanze.

Für die Untersuchung bietet es manche Vorteile, beim ersten Versuch, in ein unbekanntes Stoffwechselgebiet einzudringen, das ganze Augenmerk auf einen einsacheren, zu ihm gehörigen Stoff

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Leipzig.

zu konzentrieren. Ein solcher war in dem Allantoin gegeben, der vielfach im Blut und harn von Säugetieren nachgewiesen, aber schon 1881 von E. Schulze und Barbieri auch aus Pflanzen isoliert Vom Tierkörper wissen wir, daß in ihm das Allanworden war. toin bei der Orndation der Harnsäure entsteht, also bei den betr. Säugetieren das Endprodukt des gesamten Purinstoffwechsels darstellt.

Um die Entstehung des Allantoins in der Pflanze zu erforschen, war eine zuverlässige quantitative Methode seiner Bestimmung unerläßlich. Die für den Tierkörper mit Erfolg verwendete Fällungsmethode mit Silber und Quecksilbersalzen kam für Aflanzen nicht in Betracht, weil hierbei auch die in diesen weit verbreiteten Säureamide ausfallen. Buruder1) fand schließlich nach vielen vergeblichen Versuchen eine indirekte Methode, bei welcher das Pflanzenmaterial nach der Enteiweißung mit verdünnten Säuren gekocht wird. Diureid der Elhopyssäure wird das Allantoin dabei in Elhopysharnstoff und Harnstoff gespalten, von denen der erstere nicht weiter verändert, der lettere dagegen im Moment der Abspaltung in Ammoniak und Kohlendioryd weitergespalten wird. Wenn die Säurehydrolyfe zeitlich (je 2 bzw. 10 Stunden) genau differenziert wurde, so wurden von dem Gesamt-N der Amide und des Allantoins ganz bestimmte Beträge als NH3 abgespalten, also zwei Gleichungen für ben Amid= und Allantoin=N gefunden, aus denen die Gesamtbeträge des letteren berechnet werden konnten. Die Anwendung der Methode erforderte solche Versuchspflanzen, in denen nicht andere (wie namentlich Harnstoff), ebenfalls bei diesem Verfahren NH3 abspaltende Körper Es wurden hauptfächlich deshalb die Platane (Pl. orientalis) und der Boretsch (Borago officinalis), also eine krautige und eine Holzpflanze, gewählt.

Zur Entscheidung der Frage, ob das Allantoin in der Pflanze burch Synthese oder auf dem Wege des Abbaus aus andern Körpern entsteht, dienten Narkoseversuche mit Chloroform. In der Narkose werden nach unsern bisherigen Kenntnissen synthetische Borgange gehemmt. So zeigten Boragokeimlinge in der Tat einen Stillstand der Amidsynthese, während die Allantoinbildung fast ungehemmt wie unter normalen Bedingungen weiterging, also offenbar durch

¹⁾ S. Puruder: "Untersuchungen über die Entstehung bes Allantoins in ber Pflanze". (Planta XVI, 1932, S. 277—331.)

Abbau erfolgte. Die geringe Hemmung wurde dadurch erklärt, daß die Bildung der Muttersubstanzen des Allantoins auf synthestischem Wege stattsindet, also ihrerseits der narkotischen Hemmung unterliegt, so daß zur Allantoinbildung weniger davon zur Verfügung steht.

Rur Ermittlung dieser Muttersubstanzen können Bilang- und Ernährungsversuche dienen. Wurden Boretschkeimlinge verdunkelt, so zeigte sich im Gegensatzu den übrigen N-Fraktionen eine beträchtliche Abnahme nur beim fog. "Rest-N", d. h. den bei der Eiweißfällung gelöst bleibenden N-Verbindungen, die nach Abzug des NH3 und Amid-N übrig bleiben, also den N der Aminosäuren, organischen Basen usw. umfassen. Dieser verschwundene Rest-N geht zum größten Teil in Allantoin=N über. Unter den verschiedenen, als Rest=N 3u= sammengefaßten Verbindungen wies die tierphysiologische Parallele vor allem auf die sehr charakteristischen, physiologisch wichtigen sog. Burine, heterozpklische Verbindungen, deren "Kern" aus 5 C- und 4 N-Atomen besteht, wobei 2 ringförmige Gruppen mit 2 gemeinsamen Gliedern hervortreten; ferner kamen möglicherweise noch die am Ciweisaufbau beteiligten fog. Heronbasen, insbesondere das unter ihnen vorwiegende Arginin in Betracht, doch ergaben die Bilanzen dafür keine Unterlage, wohl aber eindeutig für die Burine.

Es lag somit nahe, die Verknüpfung der Allantoinbildung mit dem Purinabbau dadurch zu prüsen, daß lebende Pslanzen (Platanenzweige mit jungen Trieben) von außen her mit Purinstossen (Guanin, Hypoganthin, Kanthin, Harnsäure) unter Ausschaltung von Mikrovorganismen, also steril, ernährt wurden. Ein solcher Versuch zeigte z. B. nach 10 Tagen eine Vermehrung des Allantoingehaltes der Zweige und besonders im Dunkeln, einen beträchtlichen, in Prozent ausdrückbaren Abbau des ausgenommenen Purinzn, der in der soeben genannten Reihensolge der verwendeten Purinstosse, also in derjenigen, in der man sich den stusenweisen Abbau derselben vorzustellen hat, anstieg, m. a. B. bei der Harnsäure am größten war, in der man wohl auch in der Pslanze wie im Tierkörper die unmittels dare Muttersubstanz des Allantoins zu sehen hat. Deutlich trat, wie auch schon in den Bilanzversuchen, hervor, daß nicht der gesamte Purinzn in Allantoin übergeht.

Die Natur der Allantoinentstehung aus den Purinen muß nach unsern chemischen und tierphysiologischen Kenntnissen wohl auch bei

Pflanzen in einer Orydation bestehen. Die Allantoinbildung in lebenden Boretschkeimlingen, von denen die einen sich im O2-freien Raum, die andern in Luft befinden, ist in der Tat bei ersteren stets kleiner, doch ist der Unterschied nur gering. Das gleiche zeigen analoge, nicht mit lebendem, sondern zu Brei zerriebenem und mit Toluol versetztem Material angestellte ("Autolyse"=)Versuche. handelt fich demnach um einen fermentativen Vorgang, der aber nicht eine echte, also freien O2 erfordernde Oxydation darstellt, sondern um eine, bei Anwesenheit von H-Akzeptoren, auch unter O2-Ausschluß erfolgende sog. Oxydoreduktion. Es konnte in der Tat mit Hilfe jog. Thunberg-Röhrchen nachgewiesen werden, daß wie im Tierkörper auch in der Pflanze sog. Purindehndrasen wirksam sind und im Boretsch ein rotbraunes, als H-Akzeptor sungierendes Vigment. Da nun die oben bei den Ernährungsversuchen genannte und als unmittelbare Muttersubstanz des Allantoins angesprochene Harnsäure niemals, auch von Purucker nicht, in Pflanzen hat nachgewiesen werden können, obwohl sie bei der Oxydation der Aminopurine, des Heteroxanthins und Xanthins zu Allantoin entstehen muß, so lag es nahe, die Ursache hierfür in der sofortigen Dehndrierung der jeweils entstehenden Harnsäure durch das Ferment Uricase zu suchen, das bemnach die für die Allantoinbildung wichtigste Purindehydrase darstellen würde und in der Tat in Pflanzen nachgewiesen werden fann.

Wie oben bei den Bilanzversuchen erwähnt, war die als Oxydationsprodukt aufgetretene Allantoinmenge geringer als nach der Abnahme des Burin-N erwartet werden mußte. Andrerseits hatte sich bei den ebenfalls schon erwähnten Ernährungsversuchen, 3. B. mit Harnfäure, gleichzeitig mit der Vermehrung des Allantoin-N, eine ebensolche für NH3 (und Amid-N) gezeigt, die nur durch eine NH3 Bildung bei der Harnsäurezerlegung erklärlich war, so daß also durch biesen Vorgang die Allantoinausbeute vermindert wird. Puruder vermutete, daß bei der Harnsäureorydation intermediär Harnstoff entsteht, der z. T. durch das bekannte, in Pflanzen weitverbreitete Ferment Urease in NH3 und CO2 zerlegt, also seiner Weiterverarbeitung zu Allantoin entzogen wird. Das konnte folgendermaßen wahrscheinlich gemacht werden: Sauerstoff wirkt auf Urease hemmend, begünstigt aber die Allantoinbildung, so daß bei reichlicher O2-Zufuhr das Verhältnis Allantoin=N: NH3=N erheblich größer als im O2=freien Raum sein müßte, was in der Tat ein autolytischer Versuch mit zerriebenem und mit Harnsäurelösung versetzen Boretschkeimlingen sehr augenfällig zeigte. Ein andrer Weg, der zum gleichen Ziel führte, war der, daß in ähnlichen Bersuchen die H-Jonenkonzentration verändert wurde. War diese für die Ureasewirkung optimal ($p_H = 7.5$), so wurde der größte N-Betrag dem allantoinbilbenden Borgang entzogen. Es liegt in der Pflanze also eine Art Konkurrenz zwischen zwei Enzymen, der Urease und der Uricase, vor, die im Urease freien Tierkörper sehlt, so daß in diesem die gesamte Harnsäure zu Allantoin orydiert werden kann.

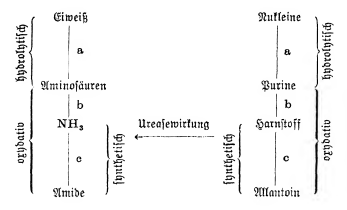
Die Orndation der Harnfäure mit demischen Mitteln (H2O2, KMnO4 usw.) führt nur bei neutraler oder alkalischer Reaktion des Mediums zum Allantoin. Das gleiche gilt für die biologische Ornbation: Die Uricase hat wie andere Purindehydrasen (z. B. Kanthinorydase) ein Optimum bei schwach alkalischer Reaktion. Bei hoher Azidität ist der Harnsäureabbau nur gering. Es konnte von Puruder nachgewiesen werden, daß sich unter den allantoinführenden Pflanzen keine ausgesprochene "Säure"pflanze befindet. Auch Kohlenhydratmangel, der z. B. durch Verdunklung hervorgerufen wird und sonst die Allantoinbildung verstärkt, ruft in Säurepflanzen keine Allantoinbildung hervor, während Pflanzen mit geringerer Azidität des Zellsaftes Allantoin enthalten. Dieser Zusammenhang zwischen Azidität und Allantoingehalt trat auch bei instematisch verwandten Pflanzen (untersucht wurden die Geraniaceen) hervor: Arten mit kleiner H-Jonenkonzentration der Zellsäfte hatten höheren, solche mit größerer geringeren Allantoingehalt.

Säurepflanzen häusen nun (vgl. Deutsche Forschung, Heft 8, 1929, S. 40ff.) auch keine Amide (Asparagin, Glutamin) an, sie sind gleichzeitig "Ammoniakpflanzen". Die Allantoinpflanzen gehören dem 2. Thpus, den "Amidpflanzen", an. Diese beiden, von Ruhland und Begel herausgestellten phhsiologischen Thpen der höheren Pflanzen unterscheiden sich also in der Art der Entgistung des Endproduktes des N-Stoffwechsels, des NH3; bei den Säurepflanzen wird es als Ammonsalz organischer Säuren, dei den letzteren als Säureamid unschädlich gemacht. Auch im tierischen Stoffwechsel spielt diese Kolle meist ein Amid, der Harnstoff; dei Insekten, Bögeln und Reptilien dagegen fällt sie der Harnsäure zu, und es war somit zu prüsen, ob Analoges nicht auch für den Pflanzenkörper zu gelten habe, in welchem wir an Stelle der, wie oben gezeigt, in ihmnicht beständigen

Harnsäure ihr stabilisiertes Produkt, das Allantoin, zu setzen hätten. Obwohl manche beobachteten Erscheinungen, so z. B. die oben mehrsach berührte Gleichzeitigkeit von Eiweißabbau (Dunkelversuch) und Allantoinbildung für diese Austalssung zu sprechen schienen, ließ sich jedoch eindeutig durch Zusuhr von Ammonsalzen zu lebenden Pflanzen beweisen, daß das Allantoin in diesen die Rolle als NH3-Entgister ebensowenig spielt wie der Harnstoff, dessen Diureid die unmittelbare Muttersubstanz, die Harnsäure, ja darstellt. Denn bei diesen Versuchen wurde das Allantoin nicht oder nur unwesentlich, die Säure-Amide aber beträchtlich vermehrt, die demnach allein die fragliche Funktion aussiben.

Unmittelbare Beziehungen zum abbauenden Eiweißstoffwechsel hat das Allantoin also jedenfalls nicht. Es zeigte sich aber weiter, daß solche auch zur Eiweißsnnthese fehlen, denn, obwohl diese z. B. in älteren Boretschkeimlingen lebhaft überwiegt, bleibt das Allantoin Dieses gehört vielmehr, wie obige Ausfühdabei unangegriffen. rungen eindeutig zeigen, einer anderen Stoffwechselsphäre, dem Metabolismus der Purinstoffe oder besser Rukleine an, aus denen die Burine ihrerseits durch Abbau hervorgehen. Nun hatten zwar die Bilanzversuche an Boretschkeimlingen ergeben, daß eine für die ausgiebige Allantoinbilbung genügende Menge von Purinen in den Samen nicht vorgebildet war. Deshalb könnte man versucht sein, den zeitlichen Zusammenhang zwischen Allantoinbildung und Eiweißabbau so zu deuten, daß letterer zum Ausbau der ja N-haltigen Purine die Bausteine liefere. Indessen ließ sich bei austreibenden Platanensprossen dieselbe Gleichzeitigkeit beider Prozesse nachweisen, obwohl es vorgebildete Burine sind, die dem Abbau zu Allantoin anheimfallen. Die Parallelität der beiden Borgänge ist daher wohl nur durch die Wirkung gemeinsamer fördernder Faktoren wie Kohlenhydratmangel und lebhaftes Wachstum zu erklären. Dieser zeitliche Zusammenhang zwischen Purin- (Nuklein-) und Eiweisabbau kommt oft auch in der Gleichzeitigkeit von Allantoin- und Amidanhäufung zum Ausdruck, die ichon älteren Autoren (fo Schulze und Boghard) bekannt war und zu irrigen Schlüssen auf gleichartige Beziehungen beiber Vorgänge zum Eiweißabbau veranlaßte. Stattbessen barf man offenbar den Amiden und dem Allantoin nur eine analoge Stellung in zwei verschiedenen Stoffwechselsphären zuweisen: Wie erstere in gewissem Sinne stabilisiertes Endprodukt des Eiweigabbaues sind, stellt das Allantoin ein ebensolches für den Purinabbau dar. Bei beiden ist ferner gegenüber ihren Muttersubstanzen die Lößlichkeit in Wasser erhöht, sie eignen sich gut für Translokationen, und in der Tat sind gleicherweise die Amide, und, wie Versuche mit austreibenden Roßkastanienzweigen einwandsrei zeigten, das Allantoin an Stoffwanderungen in der Pslanze lebhast beteiligt. In den Säurespslanzen, in denen Allantoinbildung nicht möglich ist, wie in Acer Negundo, wurde nur Harnstoff gesunden. Der Purinstoffwechsel dürste also in solchen Pslanzen statt zum Allantoin zum Harnstoff sühren, wie in den gleichen Pslanzen im Eiweißstoffwechsel die Amide als N-Speichersormen durch $\mathrm{NH_4}$ -Salze verstreten werden.

So können wir die mannigfachen Analogien zwischen Eiweiß= und Nukleinstoffwechsel etwa im folgenden Schema nach Purucker veranschaulichen, dessen genauere Diskussion hier jedoch zu weit führen würde:



Da die pflanzlichen Nukleine hauptsächlich im Zellkern deponiert sind, könnte man wohl den Nukleinstoffwechsel als den N-Stoffwechsel der Zellkerne ansehen, dem dann der gewöhnliche des Plasmas gegenüberstehen würde. Ob der Nukleinstoffwechsel wirklich selbständig und nur im Zellkern verläuft, wissen wir nicht, einige Beobsachtungen, so Purinspnthese dei gleichzeitiger intensiver Eiweißshydrolyse in Boretschkeimlingen einerseits und Synthesen im Zellskern hungernder und im Plasmaabbau begriffener Paramaecien (Wallengren) andrerseits lassen es als möglich erscheinen.

Die Intensität des Nukleinstoffwechsels ist auch bei verwandten Pflanzen sehr verschieden und kommt in deren sehr verschiedenem

Allantoingehalt zum Ausdruck, der allerdings auch noch von dem bisher ganz unerforschten Allantoinabbau abhängt. Auch braucht der Rukleinabbau nicht immer notwendig zu einer entsprechenden Allantoinvermehrung zu führen, da die Mannigfaltigkeit der pflanzlichen Burinkörper außer den direkten Abbauprodukten des Nukleins (Abenin, Guanin, Hypoganthin und Kanthin) namentlich noch methylierte Purine wie das Koffein umfaßt, das höchstwahrscheinlich auch im Rukleinstoffwechsel entsteht und genau wie das Allantoin im Dunkeln weit intensiver als im Licht gebildet wird. Koffein dürfte somit das Allantoin vertreten.

3. Über die Lokalisation der Eiweißbildung in grünen Blättern 1)

Von Walter Schumacher 2)

Die Untersuchungen über den Eiweißstoffwechsel der Pflanzen. über die an dieser Stelle schon mehrsach berichtet wurde, werden ganz außerordentlich erschwert durch den Mangel an wirklich spezifischen Eiweißreagentien. So lange man in der Lage ist, mit größeren Substanzmengen zu arbeiten, vermögen unsere vorhandenen quantitativen Methoden einen tieferen Einblick zu vermitteln. Sowie es sich aber darum handelt, zellphysiologische Fragen zu klären, ist man genötigt. zu den qualitativen Eiweißreagentien zurückzugreifen, deren Ausdeutung die größte Vorsicht erfordert. So war aus den Arbeiten der letten Jahre immer deutlicher hervorgegangen, daß die grünen Laubblätter Stätten eines intensiven Eiweißstoffwechsels darstellen. und es war die Ansicht geäußert worden, daß in den Blattzellen gewisse Zentren der Eiweißbildung existieren, ganz ähnlich wie ja auch die Kohlehydrate im Prozeß der Photosynthese in besonderen Rellorganen gebildet werden. Ja, diese beiden Produktionsstätten der für das Leben wichtigsten Stoffgruppen sollten identisch sein, Eiweiß sowohl wie Stärke sollten in den sog. Chloroplasten, den Trägern des grünen Blattfarbstoffes, erzeugt werden. Die Grundlage für diese Ansicht bildeten nun die kräftigen Färbungen, die man an den Chloroplasten mit manchen Ciweifreagentien erhält sowie die Beobachtung. daß diese Körper bei einem Stickstoffmangel der Pflanzen sehr klein bleiben, bei reichlicher Stickstoffzufuhr jedoch beträchtliche Größe annehmen.

Anläßlich anderer Studien waren mir jedoch an der Berechtigung dieser Annahmen, die für das gesamte Assimilationsproblem von Be-

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Bonn.

²⁾ Schumacher, W., Aber bie Beziehungen zwischen Eiweißgehalt und Chloroplastengröße in ben Blättern von Pelargonium zonale. Jahrb. f. wiss. Bot. Bb. 70, 1929; S. 389.

beutung waren, Zweifel aufgetaucht, und es wurde daher versucht, die Methodik der quantitativen Eiweißbestimmung soweit zu verseinern, daß sie auch zur Entscheidung einer solchen zellphhsiologischen Frage herangezogen werden konnte, um damit den Unsicherheitssfaktor qualitativer Farbreaktionen auszuschalten. Es gelang, die zu einer exakten Eiweißbestimmung notwendige Frischgewichtsmenge bis auf 0,1 g herabzudrücken, so daß die ganzen Untersuchungen an einem einzigen Blatt ausgeführt werden konnten.

Durch gleichzeitige umfangreiche Messungen der Chloroplastengröße und Bestimmung des Eiweißgehaltes konnte gezeigt werden, daß die disher beobachtete, häusig parallel gehende Anderung des Eiweißbestandes der Zelle und der Chloroplastengröße keine notwendige und kausal miteinander verknüpste Erscheinung ist. Mittels verschiedener experimenteller Eingrifse ließen sich die beiden Größen voneinander trennen, indem einerseits größere Umsetzungen im Eiweißgehalt der Zelle bei völliger Konstanz der Chloroplastengröße, andererseits ein weitgehender Abbau der Chlorophyllkörner bei Konstanz des Eiweißgehaltes beobachtet werden konnte. Nach diesen Feststellungen muß auch für das grüne Laubblatt dem Plasma der Zelle die beherrschende Kolle im Eiweißstoffwechsel zugeschrieben werden, in ähnlicher Weise wie das ja bei den ungefärbten pflanzlichen Zellen ohnedies der Fall ist.

4. Über das Welken der Blüten1)

Von Walter Schumacher

Die Freude an schönen Blumen, die ja auch den Laien enger mit der Botanik verbindet, wird leider nur allzuoft beeinträchtigt durch die überaus kurze Lebensdauer dieser zarten Gebilde. Wer je eine Pflanze gepflegt und etwa auf das Aufblühen einer Kaktee manche Woche gewartet hat, weiß, wie kurz bemessen die Lebensspanne eines solchen Blütenwunders ist. Schon nach wenigen Tagen, ja, nach Stunden, beginnt die Blüte zu welken und unaufhaltsam zu verfallen. Es ist daher nicht zu verwundern, daß vor allem von seiten der Gärtner und der Schnittblumenindustrie immer wieder versucht wurde, die Blütendauer fünstlich zu verlängern. Tatsächlich sind auch schon rein empirisch gewisse Wirkungen erzielt worden. wissenschaftliche Botanik stand aber bis jest diesem Welkprozeß der Blüten ziemlich ratlos gegenüber. Da für jeden Arzt die Erkenntnis der Krankheit aber das erste Erfordernis für ein rationelles Eingreifen ist, sollte versucht werden, in die Stoffwechselvorgänge, die hinter diesem Abwelken vermutet werden durften, etwas tiefer einzudringen, um auf diesem Wege vielleicht neue Erkenntnisse zu erlangen.

Tatsächlich glückte es, sehr merkwürdige Eiweißspaltprozesse in den Bellen der Blütenblätter aufzusinden, die nach ihrem ganzen Berlauf ursächlich mit dem Welken verknüpft sein mußten²). So setz. B. bei allen Kakteen schon beim Öffnen der Blüte ein geheimnisvoller ziemlich intensiver Siweißzersall ein, der, sobald eine bestimmte untere Grenze erreicht ist, zum Zusammenbruch der Zellen führt. Ganz besonders heftig, fast explosionsartig verläuft dieser Prozeß bei den sog, ephemeren Blüten, deren Lebensdauer nur wenige Stunden beträgt. Hier zerfällt oft schon im Laufe einer einzigen Stunde ein Drittel des gesamten Zelleiweißes. Bei den Orchideen aber, von

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Bonn.

²⁾ Schumacher, B., Über Eiweißumsetungen in Blütenblättern. Jahrb. f. wiss. Bot., Bot. 75, 1932, S. 581.

benen schon lange bekannt war, daß das Abwelken ihrer Blüten im Zusammenhang mit der Bestäubung erfolgt, und zwar ausgehend von einem hormonartigen Körper, der den Pollenkörnern anhaftet, ließ sich zeigen, daß eben dieser Prozeß auch den Eiweißzerfall der Blüte in Gang bringt, der bis zur Bestäubung paralhsiert war. Nur die Blüten, die ohne zu welken einsach ihre Blütenblätter abwerfen, ließen diese Eiweißzertrümmerung vermissen.

Sehr eigenartige Verhältnisse zeigten sich dann bei der weiteren Verfolgung der aus dem Eiweiß entstehenden stickstofshaltigen Spaltprodukte. Die Pflanze geht ja im allgemeinen mit ihrem Stickstofsvorrat sehr haushälterisch um, und so wandern denn auch bei einer größeren Anzahl von Blütentypen die Siweißspaltprodukte aus den welkenden Blütenblättern oft mit großer Schnelligkeit in die Pflanze zurück. Aber keineswegs bei allen Pflanzen! Es gibt eine ganze Reihe, zu denen z. B. unsere Rosen gehören, und wahrscheinlich alle Pflanzen mit frisch abfallenden Blütenblättern, die entsprechend der auch sonst in der Natur bei allen Sexualprozessen zu beobachtenden Verschwendung, den Stickstofsvorrat ihrer Blätter nicht mehr weiter verwenden und verloren geben. Solche Pflanzen müssen natürlich durch zu reichliches Blühen in ihrem Stickstofsbestand ganz erheblich geschädigt werden, und der Züchter muß hier ganz besonders durch Düngung für Ersat sorgen.

Natürlich ist das Welken vor allem bei Schnittblumen nicht immer und ausschließlich auf diesen Eiweißzerfall in den Blütenblättern zurückzuführen. Es gibt hier auch ein Welken infolge von ungenüsgender Wassersorgung, vor allem, wenn die Leitbahnen durch Bakterien oder Bundprodukte verstopst werden. Wahrscheinlich ist die Wirkung der meisten dis jett im Handel befindlichen und erprobten Mittel in dieser Richtung zu deuten. Das natürliche Welken ist aber zweisellos eine Folge der oben beschriebenen Vorgänge im Eiweißskofswechsel, und es besteht die Hoffnung, daß diese Erkenntnis vielsleicht nun ein sinnvolleres Eingreisen in die Lebensdauer unserer Blumen ermöglicht.

5. Untersuchungen über den Eiweiß=Stoffwechsel1)

Von Kurt Mothes

Unsere Untersuchungen über Teilprobleme des pflanzlichen Eiweißstoffwechsels, über die schon 1929 in dieser Zeitschrift berichtet werden konnte, zwangen uns zu dem Versuch, die allgemeine Frage nach der natürlichen Regulation von Synthese und Abbau der Proteine einer Beantwortung zuzuführen. Dieses Problem erlangt eine besondere Bebeutung durch die Stellung der Eiweiße im Gesamtstoffwechsel der Pflanze. Zellteilung, Wachstum, Altern und Tod stehen zu dem Umsat der Proteine unmittelbarer in Beziehung als zu dem der Kohlenhydrate. Während z. B. ein völliger Schwund der Stärke oder eine fast völlige Aufzehrung veratembarer Kohlenhydrate im grünen Blatt wohl zu einer Hemmung des Gesamtstoffwechsels führen können, wie sie sich in verringerter Atmung darstellt, aber doch nicht dauernde, irreversible, das Leben gefährdende Schädigungen hervorzurufen brauchen, bedeutet ein u. U. relativ geringer Eiweißschwund bereits die Herbeiführung des Zelltodes. Die Zellen bedürfen zur Aufrechterhaltung ihrer Lebenstätigkeit einer bestimmten Proteinmenge. Die äußeren Kennzeichen von an Eiweißmangel sterbenden Blättern sind Bergilbung, eine Folge der irreversiblen Zerstörung der Chloroplasten, und bei genügender Wassersättigung Infiltration der Interzellularen, ein Zeichen, daß die Semipermeabilität des Protoplasten aufgehoben ist. Beide Phänomene deuten im übrigen darauf hin, daß die Eiweiße an der Struktur der Protoplasten und der semipermeablen Plasmaschichten Anteil haben. Wir haben diese Vorgänge unter den verschiedensten Bedingungen studieren können, besonders eingehend bei älteren Blättern welkender Pflanzen.

Von den Faktoren, die das lebenswichtige Spiel zwischen Eiweißssynthese und Siweißabbau beeinflussen, waren in unseren Untersuchungen vornehmlich zwei in Erscheinung getreten, wenn wir von der genügenden Stickstofsversorgung als notwendiger Voraussehung einer Eiweißsynthese zunächst ganz absehen: Der Kohlenhydratsvorrat und die Wassersättigung. Kohlenhydratmangel und uns

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Halle a. b. Saale.

genügende Wassersättigung förderten die Proteolyse und legten die Synthese von Eiweißen still. So wichtig der erste Faktor für die experimentelle Beeinflussung des Eiweißstoffwechsels ift, so unbebeutend erscheint er unter den natürlichen Bedingungen des pflanz-Denn ein umfassendes Studium der in Betracht lichen Lebens. kommenden Erscheinungen lehrte uns, daß Eiweigabbau in höheren Pflanzen nur in den seltensten Källen bei einem gleichzeitigen Mangel an Kohlenhydraten stattfindet. Die typischen Fälle liegen gerade umgekehrt: z. B. erfolgt der den Tod bewirkende starke Eiweisverlust in den untersten Blättern blühender Tabat- und Bohnenpflanzen auch dann, wenn viel Stärke vorhanden ist. Das gleiche gilt für die Proteolyse im herbstlich vergilbenden Blatt beim Flieder usw. Schließlich braucht nur auf den Eiweißabbau im keimenden Samen hingewiesen zu werden, der oft in Zellen erfolgt, die mit Kohlenhydraten geradezu vollgestopft sind.

Aber auch die Wassersättigung konnte als direkter Regulator des Eiweißumsates nicht in Frage kommen. Das zeigten uns zunächst reifende Samen des Stechapfels und der Kapuzinerkresse. In unreifem Zustande enthalten sie beträchtliche Mengen von Aminofäuren und Amiden. Läßt man die Samen in geeignetem nicht zu jungem Rustande losgelöst von der Mutterpflanze langsam trodnen, so findet Eiweißsynthese auf Kosten der löslichen N-Verbindungen statt. Läft man die Samen aber in feuchter Rammer liegen, erfolgt Eiweifabbau. Diese Ergebnisse schienen den mit welkenden Blättern erhaltenen vollständig zu widersprechen. Es war aber nicht anzunehmen, daß im reifenden Samen ein proteolytisches System von grundsätlich anderer Reaktionsweise als im Laubblatt wirksam war, vor allem da sich zeigte, daß die optimale Proteolyse im Blatt und im Samen etwa bei pu 5 lag. Dies deutete barauf hin, daß die Gewebsprotease Papain vorliegt, beren Eigenschaften burch die Willstättersche Schule studiert worden sind. Hier und in den Arbeiten von Zalesky über Zwiebeln fanden wir den Ansatpunkt zur Klärung der scheinbar sehr differenzierten Phänomene.

Bunächst versuchten wir einen Einblick in die Schwankungen der Fermentmenge im Laufe der Entwicklung bestimmter Organe zu erhalten. Da eine Reindarstellung des Papains noch nicht möglich ist, mußten wir aus der Wirkung des Fermentes im Autolysat usw. Rückschlisse auf seine Konzentration ziehen. Zedoch wird das Papain in seiner Wirkung entschend durch Aktivatoren und Paralhsatoren

bestimmt. Neben der Wasserstoffionenkonzentration mußten wir die Gegenwart von Blausäure und Sulschydrilkörpern (Cystein, Glutathion) beachten. Durch optimale, künstliche Anreicherung der Aktivatoren erhielten wir einen Überblick über die maximale Leistung der in einem bestimmten Organ vorhandenen Fermentmenge, deren relative Größe somit bekannt wurde. Dabei zeigte sich die wichtige Tatsache, daß die Fermentmenge keinerlei regulatorische Bedeutung für den Siweißumsah hat. Im allgemeinen war die proteolytische Wirkung derjenigen Autolysate am größten, die Organen entstammten, in denen vital die stärkste Siweißsynthese stattsand. Junge Blätter haben stärkere proteolytische Wirkung als alte; Embryonen übertreffen das Nährgewebe usw. Diese Tatsache deutet schon an, daß das Papain den allgemeinen Charakter eines Natalysators besitzt, Synthese und Abbau gleichermaßen zu beschleunigen vermag und auf die Richtung der Reaktion ohne Einsluß ist.

Eine andere Frage ist, ob auch die Aktivatoren des Papains (vor allem das Chstein) beim Abbau und bei der Shnthese gleichermaßen wirken. Eine Antwort darauf konnte noch nicht gegeben werden, da wir in bezug auf den Mechanismus der Fermentaktivierung noch sehr im Dunklen tappen. Einige Bausteine zu einer künstigen Theorie der Aktivierung konnten beigetragen werden.

Es zeigte sich, daß für die Richtung des Eiweißumsates der Sauerstoff, genauer das Orndationspotential, von entscheidender Bedeutung ist. Bon verschiedenen Seiten stießen wir auf die gleiche Erkenntnis. Unfer Mitarbeiter Tr. Schulze beschäftigte sich mit der Frage, warum in blühenden krautigen Pflanzen ein starker Eiweißabbau einsetzt. Es gelang ihm durch Ertraktion der Laubblätter mit Hilfe von Azeton Stoffe von noch unbekannter chemischer Eigenschaft zu ermitteln, die eine eindeutig faßbare Wirkung auf die Proteolyse im Organ-Autolysat hatten. trakte vor der Blütezeit beeinflußten die Proteolyse kaum. Mit Beginn der Blüte nahmen die Extrakte die Eigenschaft eines starken Aktivators der Proteasen an. Das Auftreten der aktivierenden Wirkung konnte von den blütennahen, jungen bis zu den älteren Blättern schrittweise verfolgt werden. Nach der Blüte trat eine Umstimmung ein. Die Aktivierung der Azetonextrakte nahm ab und wandelte sich in eine schwach hemmende Wirkung um. Auch diese Umstimmung erfolgte von der Blütenregion her. Diese Beränderung ber Eigenschaften bes Azetonextraktes zeigte einen synchronen Ber-

lauf mit Beränderung der Proteolyse im Organautolysat ohne Azetonertraktzusat und mit dem Ciweißumsat in der intakten Pflanze. Bur Blütezeit wurden alle Organe von einem starken Impuls zum Eiweißabbau ergriffen, zur Fruchtzeit fand nicht allein in den Samen, sondern auch in den Blättern eine Eiweißsynthese statt. während der Blüte der Eiweißgehalt unter das oben bezeichnete lebenbedingende Minimum gesunken, sette sich die Umstimmung nicht mehr durch. Die Proteolyse dauerte an, die Eiweißspaltprodukte wanderten aus, und die betreffenden Blätter starben unter den oben geschilderten Anzeichen ab. Warum cs im allgemeinen die unteren baw. älteren Blätter sein muffen, die diesem Schickfal erliegen, geht aus dem Bericht von 1929 hervor. Die von der Blüte her erfolgende Regulation des Eiweißumsates steht im engen Zusammenhang mit den Vorgängen bei der Entwicklung der Samenanlage. Die Broteolyseförderung während der Anthese führt zur Mobilisation von u. U. außerordentlich großen Mengen von Giweißen, die überwiegend in die Blütenregion transportiert werden und dort zur Ausbildung von Embryonen und Rährgeweben Berwendung finden. Diese Ergebnisse konnten zunächst am Tabak und an der Bohne ermittelt werden. Bei Sträuchern und Bäume treten acwisse Abweichungen von diesem Schema auf. Im Prinzip scheinen die hier beschriebenen Gesehmäßigkeiten allgemeine Gültigkeit zu haben.

Es lag nahe, im Azetonextrakt einen Körper vom Charakter der Sulfhydrile oder Chanide zu vermuten. Bisher haben sich diese Vermutungen aber nicht bestätigt. Es ergab sich aber die wichtige Tatssache, daß der Aktivator durch Drydation zum Paralysator wird, daß andererseits der paralysierende Extrakt durch Einwirkung reduzierender Substanzen die Eigenschaften des Aktivators annimmt. Es handelt sich demnach wahrscheinlich um ein und denzselben Regulator, der je nach seinem Drydationszustand den proteolytischen Komplex in verschiedener Weise bezeinflußt. In weiteren Arbeiten zeigte sich, daß der Körper auch wasserlich ist, nur wird er bei Wasserztätionen leicht orydiert. Azeton und saure Reaktion stabilisieren die reduzierte Substanz.

Die allgemeine Bedeutung dieser Regulation soll hier noch durch einige Beispiele angedeutet werden. Die Steigerung der proteoschtischen Aktivität, die von der Blüte aus fortschreitet und allmählich die untersten Blätter ergreift, berührt auch die Begetationspunkte. Das zeigt sich deutlich darin, daß die Tendenz zum Austreiben der Achsels

knospen während der Blütezeit beim Tabak beträchtlich geringer ist als porher und nachher. Zweifellos spielen dabei auch Veränderungen im Saftstrom eine Rolle. Doch dürften diese auch Folge und nicht Ursache des Spieles von Synthese und Abbau sein. Noch tiefer wirken diese Vorgänge im Lebensablauf haparanthischer Pflanzen, d. h. solcher Arten, die nur einmal blühen und Samen zur Reife bringen und dann absterben. Es gibt unter ihnen solche, die bei geeigneten Entwicklungsbedingungen ausdauern und mehrmals zur Blüte zu bringen sind, z. B. der Tabak, und solche, bei denen eine wesentliche Berlängerung des Lebens über das einmalige Fruchttragen hinaus nicht gelingt (z. B. Capsella). Solche Pflanzen sterben unter ausgesprochenen Hungererscheinungen ab. Die mikrochemische Untersuchung ergibt, daß Stärke oft in beträchtlichen Mengen vorhanden ist: an Kohlenhydratmangel gehen die Pflanzen also nicht zugrunde. Dagegen weisen die Blätter einen sehr geringen Eiweißgehalt auf. Während der proteolytischen Phase ist er offenbar dermaßen gesunken, daß das Leben begrenzende Minimum bereits unterschritten ist. Wie Bersuche zeigten, nütt es in solchen Fällen nichts, wenn man die Fruchtstände entfernt. Der Eiweißabbau schreitet tropdem fort. Es ist demnach nicht der durch Diffussionsgefälle unterhaltene Nährstoffstrom zu den Stätten starker Synthese (zu den Samen) allein, der den Eiweisabbau in den Blättern gefährlich vorwärts treibt, vielmehr wird dieser Eiweißabbau durch andere Ursachen ausgelöst. Gibt es also Pflanzen, die sich von dem ftarken Giweigverluft in den vegetativen Organen überhaupt nicht mehr erholen, so gibt es auch Ubergänge, wie z. B. Agave und Yucca. Das sind ausdauernde Pflanzen, aus beren grundständiger Rosette mehrjähriger Blätter erst u. U. nach vielen Jahren ein Blütenstand wächst, und zwar aus jeder Rosette nur einmal; denn sie stirbt nunmehr ab. Die Blätter werden ausgezehrt. verlieren ihre Turgeszenz, vertrocknen oder ver-Die sekundären, unterirdischen Begetationspunkte bleiben bemerkenswerterweise von dieser Auszehrung unberührt. mögen nach Absterben der vegetativen Teile des blühenden Sprosses auszutreiben. Es lag nahe, als Ursache der Auszehrung die Samenbildung mit ihrem gewaltigen Stoffverbrauch zu sehen. Das ist aber nicht der Fall! Findet 3. B. bei Yucca die Befruchtung nicht statt ober entfernt man bei Agave den Blütenstand, so schreitet die Auszehrung ber Blätter genau so voran, als wenn Samenbildung erfolgt. Nur strömen jest die aus den Blättern stammenden Substanzen nicht in die Samenanlagen sondern in die vegetativen Anospen, die nunmehr als Attraktionszentren wirken und in besonders großer Rahl und Kräftigkeit zu treiben beginnen. Das Austreiben dieser Anolven an fruchtenden Pflanzen ist so zu verstehen, daß ein Teil der mobilisierten Nährstoffe nicht von den Samen verbraucht wird, sondern in die Anospen abströmt. Jedenfalls ist deutlich, daß die Urfache des Absterbens der Blätter, der Entwicklung des Samen, des Austreibens der vegetativen Anospen primär in der Mobilisation von Nährstoffen in den Blättern zu sehen ist, und diese wird von der Blüte her reguliert! Der Mechanismus ist eindrucksvoller, aber im Brinzip bem oben bei Nicotiana und Phaseolus geschilderten gleich. Es gibt sogar Pflanzen (z. B. Fritillaria), bei denen der Fruchtansatz bas Leben der vegetativen Teile verlängert, offenbar weil die oben erwähnte von der Frucht her erfolgende Umstimmung des Stoffwechsels in der Richtung der Synthese die Blätter rechtzeitig erfaßt, was bei Yucca offenbar niemals der Fall ist. Hier setzen unsere weiteren Untersuchungen über den Lebensablauf hagaganthischer und ausdauernder Pflanzen ein.

War durch die Untersuchungen über den Regulator blühender Pflanzen bereits ein Hinweis gegeben, daß Sauerstoff einen entscheis denden Einfluß auf den Eiweißumsath hat, so ergaben sich (z. T. aus den Arbeiten Zaleskys) bald neue für solche Zusammenhänge sprechende Tatsachen. Zunächst studierten wir das Spiel von Eisweißsnthese und Abbau im kohlenhydratreichen Blatt.

Durch Ausbau der Bakuuminfilkrationsmethode gelang es uns, Blätter zu schneller Eiweißsunthese zu zwingen. Zunächst zeigte sich, daß Gemische von Aminosäuren, wie sie in Eiweißhydrolhsaten vorliegen, für die Synthese der Eiweiße wesentlich geeigneter sind als Ammoniak, und daß dieses wiederum einzeln gebotene Aminosäuren, z. B. Asparagin oder Serin, an Wirkung beträchtlich übertrifft. Das deutet darauf hin, daß die alte Fischersche Theorie auch für den natürlichen Ausbau der Proteine im Blatt ihre Gültigkeit hat. Für unsere Betrachtung wichtiger ist, daß diese Eiweißsynthese aus dem Hydrolhsat nur bei hoher Sauerstofsspannung vor sich geht.

Auf diesem Wege konnte auch ein Beitrag zur Erhellung eines alten Problems geliesert werden. Er betrifft den Einfluß des Lichtes auf die Eiweißsnthese aus Aminosäuren. Schon früher hatte ich gefunden, daß in isolierten Blättern nachts oft ein deutlicher Si-

weifiabbau, tags erneute Synthese aus den Spaltprodukten stattsand. Dem Ausmaß nach find diese Vorgänge gering, können aber regelmäßig bei nicht zu jungen Blättern geeigneter Pflanzen gefaßt werden, wenn man nur die bei Beleuchtung leicht eintretenden Sättiaunasdefizite vermeidet. Auch diese nächtliche Proteolyse findet in Gegenwart erheblicher Kohlenhydratmengen statt. Es zeigte sich nun, daß sie auch dann eintritt, wenn die Blätter beleuchtet, aber in sauerstoffreier Stickstoffatmosphäre über Pyrogallol-Kalilauge gehalten werden. Umgekehrt unterblieb die nächtliche Proteolyse immer dann, wenn man die Blätter in 100% Sauerstoff brachte ober durch erzwungenes Offenhalten der Spaltöffnungen (Schock durch plötliches Anwelken) eine Diffusion des Sauerstoffs ermöglichte. Ganz dieselben Verhältnisse erhielten wir auch bei welkenden Pflanzen. Wasserentzug löst die Proteolyse aus, sondern der Schluß der Spaltöffnungen, die mangelnde Durchlüftung. Die ungenügende Sauerstoffversorgung wird durch die Sistierung der Photosynthese gesteigert. Diese wirkt offenbar weniger durch die Lieferung von Affimilaten, sondern indirekt durch Erhöhung der Sauerstoffipannung.

Hieraus ergibt sich ein Hinweis, wie die oft beobachtete Tatsache eines Parallelgehens von hoher Atmung und intensiver Eiweißsynthese zu erklären ift. Die Wirkung des Sauerstoffs ift eine doppelte. Er fördert solche Prozesse, die die Energie für die Eiweißsynthese herbeischaffen. Diese Funktion erscheint mir deshalb unerheblich, weil die negative Wärmetönung der Eiweißsputhese aus Aminosäuren im Verhältnis zum Gesamtenergiewechsel des Blattes sehr gering ist. Der Sauerstoff hemmt aber gleichzeitig die Proteo-Dies kann in zweisacher Weise geschehen: Er kann die naturlichen Aftivatoren der Proteolyse orydieren und außer Wirkung seten. So treffen wir die Sulfhydrilreaktion nur in solchen Geweben, die unter Sauerstoffmangel leiden (z. B. ruhende Zwiebel, keimende in Wasser liegende Samen). Solche Aktivatoren müssen wir aber in den Eiweißen selbst sehen, die reduziert freie Sulshydrilgruppen Werden die Eiweiße orydiert, aktivieren sie das Enzym haben. nicht mehr.

Jedenfalls ist das Spiel zwischen Synthese und Abbau unter dem Einfluß veränderter Sauerstofsspannung im Leben der Pflanze bei den verschiedensten Entwicklungsstadien beobachtbar und eine Para allele zum Kohlenhydratstofswechsel. Wir haben vornehmlich die Um-

settungen in unterirdischen Reservestoffbehältern und in feimenden und reifenden Samen studiert. Darauf fann hier nur in Rurze eingegangen werden. Das Treiben der Zwiebel ift eng mit einer intensiven Synthese von Eiweißen verbunden. Brimäre Ursache ift auch hier ber Autritt von Sauerstoff (Balesty). Ruhende Zwiebeln enthalten einen Attivator der Proteolyse in großer Menge. Keimende oder zerschnittene Zwiebeln zeigen die aktivierende Wirkung auf Papain nicht. Hier sind die Aktivatoren im allgemeinen lösliche Sulfhydrilkörper. Bei guter Durchlüftung verschwindet die Sulfhydrilreaktion, und es tritt ftarker Lauchölgeruch auf. Bielleicht stehen die Aktivatoren chemisch in enger Beziehung zu diesen S-haltigen Blen. Es gibt Awiebeln, die arm an Lauchölen und arm an löslichen Sulfhydrilkörpern sind. Solche Zwiebeln geben tropbem in ruhendem Zustand oder in Anoxybiose auf frischer Schnittsläche die Sulfhydrilreaktion. Offenbar sind es die Eiweiße selbst, die reduziert sind. Wichtig erscheint auch, daß beim Treiben der Zwiebeln bie Sulfhydrilreaktion am spätesten aus ben Siebröhren und aus bem Siebparenchym verschwindet. Es ist bekannt, daß in diesen Geweben große Mengen von Eiweifabbauprodukten lagern. Offenbar ist die Aufrechterhaltung eines niederen Oxydationspotentiales geradezu eine Voraussehung für die Erfüllung der Siebröhrenfunttion, den Translokationsstrom löslicher Verbindungen zu leiten und zu erhalten.

Im Brinzip liegen die Berhältnisse im keimenden Samen gang wie bei Awiebeln. Wir arbeiteten vornehmlich mit Leguminosen. Im Laufe der Quellung und der beginnenden Keimung wird die Proteolyse gewaltig gesteigert. Das läßt sich leicht im Autolysat feststellen. Diese Steigerung beruht aber weniger auf einer Erhöhung der Enzymkonzentration durch Neubildung von Ferment, als auf bessen Freilegung und Aktivierung. Gekeimte Samen sind außerordentlich empfindlich gegenüber Sauerstoffmangel. Die proteolytische Kraft steigt dabei sehr schnell an. Auch hier spielen lösliche Regulatoren eine entscheidende Rolle. Sie haben mindestens z. T. Sulfhydrilcharakter. Sie kommen im Keimling in erheblich größerer Konzentration vor als im Endosperm (bzw. in den Cothledonen). Redoch liegen sie hier im reduzierten, dort im allgemeinen im ornbierten Auftand. Umgekehrt liegen die Verhältnisse im reifenden Für die Reife ist Sauerstoffzutritt notwendig. Entquellung bedeutet offenbar Erleichterung des Sauerstoffzutritts und Erhöhung der Sauerstofsspannung im Gewebe. Bringt man milchreise Daturasamen in verschiedene Sauerstoss-Sticktofsgemische, so zeigen dei gleichem Quellungszustand diejenigen Samen schnellste Siweißsynthese, die in 100% igem Sauerstoff liegen. Quellung hindert die Sauerstofsbiffusion und erniedrigt die Sauerstofsspannung im Gewebe. Die Synthese wird gehemmt. Der Quellungszustand beeinslußt also nicht allein das chemische Gleichgewicht zwischen Siweiß und Aminosäuren. Das geht auch daraus hervor, daß bei vermindertem Sauerstofsbruck auch bei Entquellung die Synthese ausbleibt.

Wir hoffen, durch diese Untersuchungen einige neue Gesichtspunkte für die Physiologie der Samenreife, der Samenkeimung und des Treibens von Knollen und Zwiebeln aufgestellt zu haben, woraus sich auch nicht unwichtige Folgerungen für Landwirtschaft und Gartenbau ergeben. Jedoch ist das Problem noch keineswegs erschöpft und bedarf für die theoretische Klärung noch intensivster Weiterarbeit. Vor allem lenken diese Untersuchungen unser Augenmerk auf die allgemeine Bedeutung des Orndationspotentials für innthetische und hydrolytische Prozesse. Wenn wir auch im Versuch aus praktischen Gründen mit einer Veränderung der Sauerstoffspannung arbeiteten, kommt es offenbar allein auf das Orydationspotential an. Dieses wird nicht nur von der effektiven Sauerstoffkonzentration, sondern auch von der Wasserstoffionenkonzentration und von der Gegenwart solcher Substanzen beeinflußt, die ein eigenes Ornbationspotential entwickeln können (Redorkörper). Hier gehen wir noch völlig im Dunkeln. Man könnte zwar vermuten, daß z. B. die vorwiegend neutrale oder schwach alkalische Reaktion junger Gewebe für ein hohes Oxydationspotential entscheidend sei und damit schon auf die vorherrschend synthetischen Tendenzen hinweise. Doch sind zwischen Plasma und Zellsaft bereits solche Differenzen im pu gegeben, daß erst ein tieferer Einblick in die Lokalisation der hier behandelten Prozesse uns Aufklärung vermitteln und Schlüsse erlauben kann. Andererseits sind wir geneigt anzunehmen, daß diese Regulatoren, von benen wir oben im Zusammenhang mit dem Stoffwechsel blühender Pflanzen sprachen, gar nicht in direkter Weise zu wirken brauchen, sondern daß ihre Funktion in einer für die Proteolyse entscheidenden Veränderung des Oxydationspotentials besteht. Daraus würde sich aber ergeben, daß diese Regulatoren nicht spezifischen Charakter zu tragen brauchen.

Diese Arbeiten haben uns zur Beschäftigung mit zwei anderen Problemen des Siweißstofswechsels veranlaßt. Tr. Schulze untersuchte die Frage des Siweißumsaßes im abgeschnittenen Blatt, das also den regulatorischen Sinflüssen, die in der intakten Pflanze sich bemerkbar machen, entzogen ist. Er fand, daß der Stofswechsel der Blätter einen stadilen Siweißwert erreicht, der bei alten Blättern niedriger ist als bei jungen. Blätter, deren Siweißgehalt höher liegt, haben die Tendenz, Siweiß zu mobilizieren; umgekehrt synthetisieren Blätter mit niedrigem Gehalt Siweiße leicht, die sie den ihnen zustommenden Stadilitätswert erreicht haben. Blätter, deren Siweißgehalt das mehrsach erwähnte, Leben gefährdende Minimum unterschritten haben, sind zur erneuten Synthese unsähig. Theoretisch bleibt hier noch mancherlei zu klären.

Ein anderes Problem wurde durch die Untersuchungen an welkenden Pflanzen angeschnitten. Wir fanden, daß eine beträchtliche Erhöhung ber CO2-Ausscheidung in solchen Organen erfolgt, in benen Aminofäuren sich anreichern. G. Schwabe prüfte baraufhin den Ginfluß von @Aminofäuren auf den Sauerstoffverbrauch submerser Gewächse (Elodea, Potamogeton, Fontinalis). Es zeigte sich, daß alle geprüften biogenen Aminofäuren (die in ihren natürlichen optischen Isomeren zur Verwendung gelangten) den Sauerstoffverbrauch (und auch die CO2- Produktion) erhöhen. (Bgl. bazu S. 24.) Der Effekt ift &. T. außerordentlich. Go können 0,003 mol Glutaminjäure- ober Alaninlösungen eine Atmungssteigerungauf bas Fünffache bes normalen Wertes hervorrufen. 0,003 mol Aminofäurelösungen werden aber im Organismus bei geförderter Proteolyse leicht erreicht. Die theoretische Klärung dieser Befunde stieß insofern auf Schwierigkeiten, als die direkte Verfolgung des Schicksals der eingedrungenen Aminofäuren infolge zu geringer Mengen nicht gelang. Die naheliegende Auffassung, daß eine Berbrennung der Aminofäuren den Mehrverbrauch an Sauerstoff bewirke, befriedigt aus folgenden Gründen nicht: Der Atmungsquotient bleibt der gleiche. Das deutet darauf hin, daß der normale Atmungsprozeß lediglich gefördert ist und keine wesentlichen, prinzipiell andersartigen Orndationsprozesse ablaufen. Auch zeigte sich, daß die steigernde Wirkung der Aminosäuren auf den Sauerstoffverbrauch nicht der Konzentration proportional war. Vielmehr ergaben sich auffällige Kurven: Bei noch sehr geringer Konzentration erreichte die Aminosäurenwirkung ein Maximum, klang dann ab und stieg bei weiterer Erhöhung erneut an. Auch war der Aminosäurenessett um so größer, je höher die Normalatmung war, d. h. je besser die Pslanzen ernährt waren. Dies zwang zur Annahme einer Aktivierung des Akmungsprozesses durch Aminosjäuren. Zunächst wurde daran gedacht, daß die Aminosäuren im Sinne von Knoop als Nedorsörper funktionieren, zu einem labilen Orhdationsprodukt (Iminos oder Orhaminosäure) dehydriert werden und in dieser Form leicht als Wasserstofsakzeptor auftreten und dadurch den normalen Kohlehydratabbau beschleunigen. Vor allem beuteten einige Modellversuche in dieser Richtung. Es kommen aber auch andere Erklärungsmöglichkeiten in Frage, die hier zu diskutieren zu weit führen würde. Aus diesen Untersuchungen geht hervor, daß Aminosäuren nicht allein als Eiweißbauskeine eine Rolle spielen, sondern daß sie noch andere Funktionen im Stosswehseld der Pflanzen haben.

Literatur

- Mothes, K.: Das Nikotin im Stoffwechsel der Tabakpflanze. Apoth. 3tg. 1930, Nr. 13.
- Schmalfuß, K. und Mothes, K.: Über die fermentative Desamidierung durch Aspergillus niger. Biochem. Z. 1930, Bb. 221, S. 134.
- Mothes, A.: Neuere Untersuchungen über ben Eiweißumsat in höheren Pflanzen. Ber. D. bot. Ges. 1930, Bb. 48, S. (23).
- Mothes, A.: Zur Kenntnis des N-Stoffwechsels höherer Pflanzen. 3. Beitrag. (Unter besonderer Berücksichtigung des Blattalters und des Wasserhaushaltes.) Planta, 1931, Bd. 12, S. 685.
- Mothes, K.: Ernährung, Struktur und Transpiration. Biolog. Zentralbl. 1932, Bd. 52, S. 193.
- Schulze, T.: Untersuchungen über die Bedeutung von Aftivatoren und Paralhsatoren für den pflanzlichen Siweißstoffwechsel. Planta, 1932, Bd. 16, S. 116.
- Mothes, K.: Die natürliche Regulation des pflanzlichen Eiweißumsates. Naturw. 1932, Bb. 20, S. 102.
- Schwabe, G.: Über die Wirkung ber Aminofauren auf den Sauerstoffverbrauch submerfer Gewächse. Brotoplasma 1932, Bb. 16, S. 397.
- Mothes, A.: Stoffwechsel, I. in Fortschritte ber Botanit 1932, Bb. 1, S. 155.
- Mothes, K.: Die natürliche Regulation des pflanzlichen Eiweißstoffwechsels. Ber. D. bot. Ges. 1933. Bd. 51, S. 31.
- Mothes, K.: Sauerstoffpotential und Eiweißumsat im Laubblatt. Flora 1933, Bd. 128, S. 58.
- Mothes, A.: Über die natürliche Aktivierung der pflanzlichen Gewebeproteinase. Raturm. 1933.

V

Säure – Stoffwechsel

1. Zur Frage der Entstehung organischer Säuren in grünen Pflanzen¹)

Von Karl Wețel

Die bereits in Heft 8 dieser Mitteilungen bargelegten Untersuchungen über den Säurestoffwechsel grüner Pflanzen sind inzwischen fortgesett worden. Über die Ergebnisse dieser Arbeiten soll hier furz weiter berichtet werden²). Es konnte bereits in der erwähnten früheren Mitteilung über enge Beziehungen zwischen Desaminierungsprozessen und Säurebildung im Mhabarber berichtet werden. gegen war es damals noch nicht gelungen, das Desaminierungsprodukt, den NH3 und die neu entstandene Säure in bilanzmäßige Abereinstimmung zu bringen. Die Rhabarberstiele, die sonst infolge ihres außerordentlich lebhaften N-Stoffwechsels zum Studium dieser Borgänge sich als besonders geeignet erwiesen, versagten beim Berjuch einer Bilanzaufstellung zwischen N- und Säurestoffwechsel, da offensichtlich die in den Stielen gefundene Säure nicht einheitlichen Ursprungs war, vielmehr nur z. T. im Stiel neu entstanden, zum andern Teil dagegen vom Rhizom aus zugeleitet worden war. Dieser lettere Anteil stand natürlich in keinerlei Beziehungen zum N-Stoffwechsel und mußte die wahren Zusammenhänge verschleiern. Elimination dieser für die Aufstellung einer Bilanz störenden Fehlerquelle gelang zunächst im abgeschnittenen Blatt. Die Blattfläche ist im normalen Ernährungszustand relativ arm an praeformiertem Ammoniak, dagegen sehr eiweißreich. Bei länger andauernder Berdunkelung wird nach Berbrauch der Kohlehydratvorräte dieses Eiweiß nicht nur hydrolyfiert, sondern zur Bestreitung des Energiehaushaltes werden die entstandenen Aminosäuren weitgehend besaminiert. Da eine Stoffbewegung von der Blattlamina nach dem Blattstiel am abgeschnittenen Blatt nur in sehr geringem Ausmaße erfolgt, gibt der in der Blattlamina gefundene Ammoniakgehalt ein treues Abbild von den während der Verdunkelung abgelaufenen Desaminierungs-

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Leipzig.

²⁾ W. Ruhland und K. Wețel: "Zur Phhsiologie der organischen Säuren in grünen Pflanzen". V. Weitere Untersuchungen an Rheum hybridum hort. Planta VII, 1929, S. 503—507.

prozessen. Die Säure bleibt freilich nicht ganz unberührt von den durch die anhaltende Verdunkelung erzwungenen Abbauvorgängen, sie wird vielmehr selbst z. T. mit in den Abbau hineingerissen. In den ersten beiden Tagen der Verdunkelung nimmt daher die Säure konform mit den veratmeten Kohlehydratreserven ab; aber schon am dritten Verdunkelungstage (T = 30°) wurde die Säureabnahme abgestoppt, was indes nicht auf eine Sistierung der Säureabnahme prozesse, sondern auf eine ihr entgegenlausende Säurebildung zurückzusühren war. Tatsächlich stieg auch in den folgenden Tagen die Säure weiter an. Bemerkenswert ist nun die Tatsache, daß synchron mit der Säureproduktion eine rasch an Intensität zunehmende Desaminierung eingeset hatte, wobei sich unter Verücksichtigung des Säureabbaues schon eine leidlich bilanzmäßige Übereinstimmung von neugebildetem Ammoniak und Säurezunahme errechnen ließ.

Mit einem störenden Säureabbau hätte man im Stiele weniger zu rechnen gehabt, da dort erfahrungsgemäß auch bei Verdunkelung nur geringe Säureschwankungen auftreten. Die NHz-Säurebilanz mußte bort auch viel reiner in Erscheinung treten, wenn es gelang, neugebildete und zugeleitete Säure zu trennen. Der Weg zu einer solchen Trennung wurde uns durch die Untersuchung der optischen Eigenschaften der in den verschiedenen Pflanzenorganen auftretenden Apfelfäure gewiesen. Es ergab sich aus diesen optischen Untersuchungen die auffallende Tatsache, daß im Rhizom wie in allen wenig sauren Teilen des Rhabarbers die Apfelsäure in optisch inaktiver Form vorliegt, während in stark sauren Organen wie in den Blattstielen ein vom Entwicklungsalter des Organs abhängiger Anteil der gefundenen Säure optisch aktiv und zwar linksdrehend gefunden wurde. Mittels einer auf die Walbensche Entdeckung der enormen Drehungssteigerung der optisch aktiven Apfelsäure durch Uranylsalzzusatz gegründeten analytischen Bestimmungsmethode ließ sich der optisch aktive Anteil der Apfelfäure sehr genau und zuverlässig be-Eine entsprechende über den ganzen Entwicklungszyklus stimmen. eines Blattes von der Anospe bis zum herbstlichen Absterben sich erstreckende Untersuchung ergab zunächst die richtungweisende Tatsache, daß mit fortschreitender Entwicklung der relative Anteil der optisch aktiven Säurekomponente stetig anstieg. Während im ganz jungen Blattstiel nur Spuren von 1' Apfelsäure gefunden wurden, machte diese im älteren ausgewachsenen Blatt bis zu 2/3 der Gesamtfäure aus. In dunkelgezogenen Kulturen, in denen die weitere Verarbeitung des aus Desaminierungsprozessen hervorgegangenen Ammoniaks nur eine relativ geringfügige ist, ließ sich eine weitgehende Abereinstimmung zwischen Ammoniak und 1' Apfelsäureanhäufung konstatieren. Das molekulare Verhältnis vom Ammoniak und 1'Apfelfäure näherte sich nach anfänglicher Unterbilang der aktiven Säure (wahrscheinlich infolge von Inaktivierung derselben in dem wenig sauren Gewebe der jungen Blattstiele) rasch den aus der Annahme eines stofflichen Zusammenhanges zwischen Desaminierung und Säurebildung theoretisch zu fordernden Wert 1, der sich konstant hielt, bis eine zunehmende Weiterverarbeitung von Ammoniak ihn Offensichtlich war also die aktive Säure der etwas herabdrückte. direkt aus der Desaminierung hervorgehende Säureanteil, was mit der optischen Aktivität der biologischen Aminosäuren wohl übereinstimmt. Diese lettere bleibt bei der Desaminierung also offensichtlich erhalten, was für die Aufdeckung des Chemismus der biologischen Desaminierung nicht ohne theoretisches Interesse ift. Die gute übereinstimmung von Ammoniat und optisch aktiver Säure beweist weiterhin, daß an dieser Desaminierung entgegen einer Meinung Kosthtichews Amide in merklicher Weise nicht beteiligt sind, was übrigens durchaus mit Untersuchungen über die Zusammensetzung der Rhabarbereiweiße übereinstimmt, über die an anderer Stelle berichtet werden soll.

Auch die Lokalisation von Säure und Ammoniak zeigt deutlich die Verkettung ihrer beiderseitigen Entstehungsprozesse. Der Gehalt an beiden Stoffen nimmt im Blattstiel von der Basis nach der Blattlamina zu und fällt in den Rippen nach dem grünen Blattgewebe hin wieder stark ab. Auffallend ist dabei, daß die sauersten Pflanzenteile nicht nur absolut sondern auch relativ (bezogen auf die vorhandene Gesamtsäure) am reichsten an optisch aktiver Säure sind, während Orte geringerer aktueller Azibität wie das Spreitenparenchym, die Rippenendigungen und das Rhizom trop ihres hohen Gehaltes an inaktiver gebundener Säure fast oder völlig frei von optisch aktiver Säure sind. Beim Rhizom ist das um so bemerkenswerter, als doch im Herbst beim Vergilben der Blätter nicht unerhebliche Mengen optisch aktiver Säure ins Rhizom zurückwandern. Offenbar wird dort die 1' Apfelsäure sofort inaktiviert, denn auch kurz nach der Säurerückwanderung wurde das Rhizom frei von optisch aktiver Säure gefunden. Allerdings ist die Abwanderung der Apfelfäure aus den oberirdischen Organen vor Beginn der Winterruhe nur eine sehr unvollkommene, wobei die Pflanze selbst offensichtlich weniger

Wert auf das Säureanion als auf das hieran gebundene Basenkation legt, denn nur der an Ammoniak gebundene Säureanteil, also die praeformierten Ammonsalze, wandern in höherem Ausmaß ins Rhizom zurück. Aus der unter natürlichen Bedingungen ammoniakarmen Blattspreite wandert daher im Herbst auch keine nennenswerte Menge Säure ab, der wertvolle N wird offenbar in Form von Aminosäuren abgeleitet. Ein Maiblatt besitt daher keinen größeren Säuregehalt als ein vergilbtes Blatt Ende Oktober. Anders liegen die Berhältnisse in den Blattstielen, die bis in den Herbst hinein über sehr erhebliche Mengen von organischen Ummonsalzen verfügen. Diese werden vor dem Einziehen der Blätter ins Rhizom zurückgeleitet. weshalb in den Stielen turz vor dem Absterben der Säuregehalt scharf zurückgeht. Aber diese Rückwanderung der Säuren aus den Stielen ins Rhizom ist kein kontinuierlich über die gesamte Legetationsperiode sich hinziehender Vorgang wie z. B. Steinmann annimmt (1917), sondern sie sett vielmehr erst schlagartig mit der Vergilbung der Blätter ein.

Für einen Einblick in den Abbauchemismus der Apfelfäure, der im Rhabarber ein zweifellos anderer als bei sukkulenten Crassulazeen ist, wie schon aus dem Kehlen tagesperiodischer Säureschwankungen hervorgeht, ist die durch die besondere Versuchsanstellung baw. im Begetationsverlauf spontan vor sich gehende Verschiebung im Verhältnis der einzelnen Säuren zueinander von Belang. In beiben Fällen tritt klar in Erscheinung, daß vor allem der 1'Apfelsäuregehalt sich zugunsten der inaktiven Apfelfäure vermindert. So fällt der Gehalt an optisch aktiver Säure im Stiel, wo er im Juli mit etwa 60% der Gesamtsäure ein Maximum erreicht, bis auf etwa 16% im Oktober ab. Aber auch die inaktive Apfelsäure tritt im Verlauf der Vegetation immer mehr zugunsten der Oralfäure zurück. Diese selbst bleibt von der herbstlichen Stoffwanderung fast völlig unberührt, was mit ihrer weitgehenden Bindung an das für die Aflanze weniger wertvolle Ca zusammenhängen dürfte. Unter besonders ungünstigen Versuchsbedingungen, die einen scharfen Hungerzustand in der Pflanze induzieren, kann die Oralfäure zwar noch weiter abgebaut werden, aber unter natürlichen Bedingungen verhält sie sich in Blatt und Stiel wie ein Stoffwechselendprodukt baw. ein Erkret. Die Frage der tagesperiodischen Säureschwankungen im Rhabarberblatt und Stiel sowie neue Einblide in die Rusammensetzung des Rhabarbereiweißes sollen an anderer Stelle publiziert werden.

2. Der Säurestoffwechsel sukkulenter Pflanzen')

Von Wilhelm Ruhland

Als erstes wichtiges Ergebnis der im Leipziger Botanischen Institut vor einigen Jahren in Angriff genommenen Untersuchungen zur Klärung der noch unbekannten Phhsiologie der in Pflanzen so weit verbreiteten organischen Säuren hatte sich ergeben, daß in "Säurepflanzen", wie es die Begonien und der Rhabarder sind, die Apfelsäure als Oxydationsprodukt des C-Skelettes bei der Desaminierung von Aminosäuren mit NH3 zusammen entsteht. Die Apfelsäure wird dann zum großen Teil langsam zu Oxalsäure weiter abgebaut. Tagesperiodische Säureschwankungen sehlen in diesen Pflanzen, die Säurebildung erfolgt vielmehr als Kennzeichen eines gewissen Entwicklungszustandes, der durch lebhafte Desaminierungsprozesse gekennzeichnet ist.

Dieses Ergebnis war neu und unerwartet. Von den Crassulaceen bagegen ist seit längerer Zeit ein ganz andersartiger, und zwar tagesperiodischer Säurestoffwechsel bekannt, der mit modernen Methoden nachgeprüft und auf seine Verbreitung bei anderen Sukkulenten untersucht werden follte. Diese von M. Bendrat2) unternommene Aufgabe war zunächst als ein Vorfühlen auf ein recht unbefriedgend erforschtes, fast noch unbekanntes großes Stoffwechselgebiet gedacht. zunächst einmal exakt die chemische Ratur der Säuren festzustellen und ihr Auftreten und Verschwinden auf tages, jahres, oder entwicklungszeitliche Gebundenheit zu prüfen, kurz einen einwandfrei begründeten Einblick in das gröbere physiologische Verhalten der Säuren in der Pflanze zu gewinnen, um auf dieser Grundlage bann später womöglich einmal die Zusammenhänge mit bestimmten anderen stoffwechselphysiologischen Vorgängen, insbesondere auch den Chemismus des Entstehens und Verschwindens der Säuren enträtseln zu fönnen.

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Leipzig.

^{2) &}quot;Physiologie der organischen Säuren in grünen Pflanzen". VI. M. Bendrat: "Ein Beitrag zur Kenntnis des Säurestoffwechsels sukkulenter Pflanzen". Planta VII, 1929, S. 508—584.

Die Nachprüfung des oben erwähnten Crassulazeenthpus begann mit einer Kritik der bisherigen Arbeitsmethoden, die heute alle als gänzlich ungenügend erscheinen müssen. Die in der ersten Zeit fast allein verwendete Titration erfast natürlich nur freie Säure bzw. saure Salze, läst dagegen die Neutralsalze der organischen Säuren ganz unberücksichtigt. Soweit die Apfelsäure analytisch durch Fälsungen bestimmt wurde, waren diese nicht quantitativ und spezisisch (vgl. z. B. Bernsteinsäure) usw.

Später zog man die Bestimmung der Wasserstoffionenkonzentration zur Untersuchung bes Säurestoffwechsels mit heran, wobei aber natürlich nur das H-Jon, nicht das Säuremolekül erfaßt wird. Man verglich dann (Hempel, Gustavson) aktuelle und titrimetrische Azibität miteinander, wobei Unterschiede im Ausmaß und sogar in der Richtung beider gefunden wurden. Die Ursache soll im verschiedenen Mengenverhältnis saures Salz: Neutralsalz, d.h. Übergang berselben Säure von einer in eine andere Dissoziationsstufe liegen (hempel) ober darin, daß (bei starker Lichtintensität) eine andere Säure mit anderer Diffoziationskonstante gebildet werde (Gustavson). Leuthardt maß die Bufferkapazität elektrometrisch und schloß aus dem gewonnenen Titrationskurven auf die absolute Azidität. Er zeigte, daß die H-Jonenkonzentration als Ausdruck der Pufferungskapazität durch Nichtelektrolyte (Zuder usw.) beeinflußt wird. Die Abweichungen zwischen theoretisch berechneter und gemessener H.-Konzentration werden durch "negative Pufferung" der Nichteleftrolyte erklärt. Die Pufferung ist aber bei verschiedenen Arten verschieden groß und schwankt auch bei derfelben Art. Bei Veränderungen der H. Ronzentration sind mindestens 4 Faktoren, Neutralsalz, entstehende freie Säure, anwesende Nichtelektrolyte und zugeleitete Basen beteiligt, ferner evtl. auch Umwandlung von Säuren in solche mit anderer Dissoziationskonstante usw.

So kann benn wie Bendrat an tatsächlich gefundenen Beispielen aus ihren Pflanzenuntersuchungen zeigt, das Zusammenwirken aller dieser Faktoren bewirken, daß die titrimetrische, elektrometrische und analytische Bestimmung die "Säure"-Schwankungen in ganz versschiedener Stärke und sogar in verschiedener Nichtung anzeigen.

Deshalb kann nur eine quantitative analytische Bestimmung die im Säurestofswechsel jeweils vorhandenen Säuremengen aufdecken. Bestimmt wurden freie und gebundene Säuren getrennt. Die Permanganatmethode zur Trennung von Bernstein- und Apselsäure wurde so verbessert, daß beide Säuren befriedigend nebeneinander erfaßt werden konnten. Da jedoch erstere meist nur überaus spärlich vertreten war, wurde die besonders zeitraubende Bestimmung dersselben vielsach unterlassen.

Es ist ein merkwürdiger Zufall, daß bei Sempervivum glaucum. dem Hauptobjekt Bendrats, durch obige quantitative Analyse gezeigt werden konnte, daß die bisherigen, ganz unbewiesenen Behauptungen vom täglichen Säurewechsel sich z. T. als richtig erwiesen haben. Wenigstens gilt dies für die alten und mittelalten Blätter, die in der Tat nachts ansäuern, während die jungen unter gleichen Bedingungen u. U. dann auch absäuern. Während des Tages ist in den ersten Stunden die Absäuerung schwach, und sest dann in den einzelnen Organen mit verschiedener Stärke ein. In den frühen Nachmittagsstunden, also bei guter Beleuchtung, kann bereits wieder angesäuert werden. Die Hauptabsäuerung beschränkt sich also auf wenige Stunden um Mittag. Die Säureschwankungen sind nicht nur und auch nicht in der Hauptsache, wie bisher angenommen, von Außenfaktoren, sondern ebenso stark von inneren Bedingungen der Organe abhängig, so daß bei gleichen Außenfaktoren quantitative und qualitative Unterschiede in der Schwankung beobachtet wurden. ben inneren Bedingungen steht das Alter, also der Entwicklungszustand des Blattes an erster Stelle, aber auch Leitungsvorgänge spielen eine wichtige Rolle. Wie diese verschiedenerlei äußeren und inneren Bedingungen die Schwankungen des täglichen Säurestoffwechsels beeinflussen, müssen spätere Bilanzversuche lehren. Einheitlicher dagegen ist das Bild des jahreszeitlichen Verlaufes des Säurestoffwechsels, das durch eine Vorvegetationsperiode mit niedriastem Säurestand und geringster Umsakintensität gekennzeichnet ist.

Neben Apfelsäure treten in Sempervivum glaucum nur ganz geringe Wengen Bernsteinsäure auf. Erstere wurde, wie überhaupt in Sukkulenten, bisher für die optisch aktive, linksdrehende Form geshalten. Bendrat zeigte, daß sie in mehreren Modifikationen vorkommt, und zwar in verschiedener Berteilung je nach dem Blattalter. Alte Blätter enthalten die leForm und in meist noch größerer Wenge die inaktive Säure. Erstere fehlt in jungen Blättern oft ganz, kann aber vorhanden sein. In mittelalten Blättern tritt optisch inaktive und aktive Säure auf, letztere nicht nur als linksdrehende, sondern, besonders nachmittags, auch als rechtsdrehende Form.

Bendrat macht es wahrscheinlich, daß die Apselsäure in der leForm entsteht, dann z. T. orydiert, z. T. razemisiert wird. Ist, wie in den mittelalten Blättern, die Säureorydation besonders lebhaft, so kann durch Verbrauch des leAnteils auch der razemischen Säure die Rechtssorm zum Vorschein kommen.

Außer Bryophyllum glaucum wurde noch eine größere Anzahl anderer suffulenter oder halbsuffulenter Vflanzen auf tagesperiodische Säurestoffwechselvorgänge geprüft. Allerdings konnte dies in Anbetracht der sehr zeitraubenden Methoden nur in einzelnen orientierenden Versuchen und zum Vergleich mit dem Hauptobjekt geschehen. Es bleibt demnach zu prüfen, inwieweit diesen Ergebnissen Allgemeingültigkeit zukommt und ob je nach Jahreszeit Ernährung und Entwicklungsstadium nicht wechselnde Verhältnisse angetroffen Eine deutliche nächtliche Absäuerung zeigte Mesembrianthemum cordifolium, welches mehr Oraljäure als Apfeljäure enthält; bagegen fäuern Bryophyllum, Epidendrum und Vanilla wie Semper-Auch nichtsukkulente Pflanzen können diurnale vivum nachts an. Säureschwankungen zeigen, wenigstens die untersuchten Orchideen und Bromeliazeen, wobei Billbergia, Portea und Cryptanthus in allen Blättern einen nächtlichen Säureanstieg aufwiesen, während bei Nidularium und Tillandsia die alten Blätter nachts ab-, die jungen ansäuerten.

Diese mit sicheren Methoden festgestellten Eigentümlichkeiten des Säurestoffwechsels sukkulenter und nichtsukkulenter Pflanzen können nunmehr als Grundlage für weitere, mehr intensiv gerichtete Untersuchungen dienen, welche die Abhängigkeit der Erscheinungen von äußeren und inneren Ursachen, die Zusammenhänge mit andern Stoffwechselsphären sowie die chemische Seite des Säure-Metabolismus aufzuklären haben.

3. Der Säurestoffwechsel sukkulenter Erassulaceen1)

Von Wilhelm Ruhland

Die Apfelsäure ist unter den organischen Säuren wohl in höheren Pflanzen die am häusigsten und wohl auch in größter Menge aufstretende. Ihr Ursprung aus dem N-Stofswechsel konnte für "Säurespflanzen" (= Ammoniumpflanzen) am Beispiel des Rhabarders und der Begonie im hiesigen Institut dargetan werden. Bei diesen Pflanzen entsteht sie in einem frühen Stadium der Entwicklung während eines mit den Ausbauprozessen verknüpsten, lebhaften N-Umsatzes neben NH3 bei der Desaminierung der Aminossäuren aus deren C-Skelett in optisch aktiver Form, geht dann in die stadilere inaktive über, um dann weiter zum Herbst hin sehr langsam mehr oder weniger in Oralsäure umgewandelt zu werden.

Ganz anders die seit langem in Crassulaceen bekannte Apfelsäure: hier erfolgen Bildung und Verschwinden derselben im Tageserhythmus, was auf enge Beziehung zum Kohlenhydratstoffwechsel hinweist. In der Tat wurde dieser diurnale Säurestoffwechsel schon seit langem als anomalgesteuerter Kohlenhydratstoffwechsel aufgesaßt.

Nachdem im hiesigen Institut Bendrat mit Hilse moderner, z. T. neuer Methoden die in den zahlreichen älteren Untersuchungen uns bewiesen gebliebene Neuentstehung von Apselsäure während der Nacht und die Absäuerung in den Tagesstunden sichergestellt hatte, bestand die weitere, von Wolf²) übernommene Aufgabe darin, mit Hilse der gleichen Methode den physiologischen und chemischen Zusammenhang dieses Säurestosswechsels mit anderen Stosswechselgebieten klarzulegen. Hauptversuchsobjekt waren Bryophyllums und SempervivumsArten. Die Untersuchungen haben in wesenklichen Punkten unsere Kenntnisse gefördert, aber noch keine restlose Klarheit zu erbringen vermocht.

Die bisher untersuchten sukkulenten Crassulaceen gehören nicht dem oben erwähnten "Säure"- oder "Ammonium"-Thp, sondern dem

¹⁾ Aus dem Botanischen Juftutnte zu Leipzig.

²⁾ Johannes Wolf: "Beitrag zur Kenntnis des Säurestoffwechsels suff. Crassus-laceen". (Planta XV, 1931, S. 572—644).

ihm gegensätlichen "Amid"-Thp an, bei bem eine Bilbung von Oxhlsäuren aus N-freien Desaminierungsprodukten neben $\mathrm{NH_3}$ kaum erfolgt. Durch vergleichende Untersuchung des nächtlichen N- und Säurestoffwechsels konnte Wolf mit voller Klarheit zeigen, daß irgendwelche Beziehungen zwischen beiden hier nicht bestehen.

Als Quelle der Apfelsäure konnte daher nur noch der Kohlehhdratstoffwechsel in Betracht kommen, was schon Krauß (1886) und andere aus manchen Beobachtungen geschlossen, aber nicht bewiesen hatten. Da die Säure nachts gebildet wird, mußte eine bilanzmäßige Ersassung der am Nachtstoffwechsel beteiligten Stoffe: Kohlehhdrate, Säuren und CO2 als der richtige Weg zu diesem Beweiß erscheinen. Leider ist dieser Beweiß troß aller darauf verwandten Mühe und Sorgsalt nicht geglückt.

Für die Berechnung der Bilanz wurden die eben genannten Stoffe dadurch auf einen gemeinsamen Nenner gebracht, daß ihre Mengen in molekularer Glukoselösung ausgedrückt wurden. Das ist für CO_2 (6 $\mathrm{CO}_2=1$ Glukose) nicht schwierig, wohl aber für die Apfelsäure wegen des noch unbekannten chemischen Mechanismus der Säurebildung. Es wurden 2 Berechnungsweisen durchgeführt: 1. unter der Annahme, daß der gesamte Glukose-C in Apfelsäure übergeht (1.5 Apfelsäure = 1 Glukose) und 2. gemäß den Anschauungen von Toeniessen und Brinkmann (1930), wonach aus 1 mol Glukose neben Apfelsäure noch 2 mol Ameisensäure¹) entstehen, also I Glukose = 1 Apfelsäure.

Die dem Kohlehydratschwund und der Säurebildung entsprechenden Werte der wie oben aufgestellten Bilanz waren jedoch nur allenfalls in der Größenordnung vergleichdar, doch war die Fehlergrenze der Methode, von wenigen Fällen abgesehen, sehr bedeutend überschritten. Die Unterdilanz lag stets auf Seite der Kohlehydrate. Es darf vermutet werden, daß diese trot vieler darauf verwandter Mühe nicht vollständig erfaßt worden sind, und daß deshalb die Bilanzscheitern mußte. Auch die Einbeziehung der Pentosen und Hemizzellulosen verbesserte sie nicht wesentlich. Ob die von La Forge und Hudson in Sedum spectadile gefundene Ketoheptose auch in den von Wolf zu seinen Versuchen verwandten Crassulaceen auftritt, ist nicht bekannt. Sie würde dann wegen ihrer chemischen Eigenschaften durch

¹⁾ Bon Wolf nie gefunden, aber möglicherweise wegen sekundärer Umwandlungen in nicht ermittelte andersartige Brodukte dem Nachweiß entgangen.

die von Wolf verwendeten Methoden nicht erfaßt worden sein. An und für sich könnte sie unter Abspaltung eines 3-C-Körpers als solche oder über Glukose Apfelsäure gebildet und die auf der Kohlehydratsseite beobachtete Unterbilanz möglicherweise ausgeglichen haben.

An diese Bilanzversuche reihten sich Untersuchungen über die nächtliche Säurebildung in den praktisch nur Apfelfäure enthaltenden Blättern. Unter den inneren Faktoren der nächtlichen Anfäuerung steht das Organalter voran. Freie Säure ist kaum nachweisbar, so daß sich die Gesamtsäure aus saurem und neutralem Malat zusammensett. Ersteres ergibt sich titrimetrisch, das neutrale durch dessen Abzug von der analytisch gefundenen Gesamtäpfelsäure. Entstehende freie 1-Säure sett sich mit neutralem Malat zu saurem Salz um, so daß die nächtliche Veränderung vor allem durch beträchtliche Erhöhung des sauren Anteils am Gesamtmalat gekennzeichnet ist, das seinerseits natürlich auch, aber viel geringer zunimmt. Der niedrigste tägliche Säurestand zeigt sich nachmittags zwischen 4 und 6 Uhr, Blätter verschiebenen Alters unterscheiben sich bann nur sehr wenig im Gehalt an sauren Salzen, morgens aber ist ber absolute Säureunterschied sehr groß, falls Zu- und Abteilungsvorgänge ausgeschlossen, d. h. die Blätter vorher abgeschnitten waren. Er beträgt das 6 fache der Abenddifferenz, und die Kurve der sauren Salze steigt steil mit dem Noch bedeutender ist die nächtliche Säurezunahme in Blättern, die im Zusammenhang mit der Pflanze belassen waren. Daß die ältesten Blätter — im Gegensatzu abgeschnittenen — bavon ausgenommen sind, ist wohl eine Folge der Ableitung der Kohlehydrate aus ihnen. Im Lauf der Entwicklung häuft sich Gesamtsäure, insbesonders neutrales Malat, solange das Wachstum des Blattes bauert, an, später wird der Gehalt durch Ableitung zu den Bildungsstätten vermindert und ist vor dem Absterben ganz verschwunden.

Unter den die Säurebildung beherrschenden äußeren Faktoren wurden der Temperatur schon von älteren Autoren (Krauß 1886, Warburg 1888 usw.) besondere Beachtung geschenkt. Die maximale Apfelsäurezunahme wurde bei auffallend niederer Nachttemperatur (12—14°) gesunden, so daß der Schluß, mit steigender Temperatur wirke ein immer stärkerer Säureabbau der Ansäuerung entgegen, nahelag. Ermittelbar ist aber nur die Resultante beider Vorgänge, wie sie im Verlauf der Ab- und Ansäuerung zutage tritt. Wolf sand das Maximum der Zunahme an Gesamtsäure bei etwa 20°, an sauren Salzen bei 10°, der tiefsten von ihm geprüften Temperatur.

Neben der Temperatur ist der Sauerstoffdruck von weitgehendem Einfluß auf die Säurebildung. Schon Warburg (1888), Purjewitsch (1892) u. a. betonten die eigentümliche Beziehung zwischen Säure-Während der Ansäuerung wird trot weitund Gasstoffwechsel. gehendem Sauerstoffverzehr kein CO, mehr ausgeschieden. Schluß, daß dieser "Extra-Sauerstoff" an der Säurebildung beteiligt ist, wurde durch die Feststellung mangelnder Aziditätszunahme im Ozsfreien Raum gestütt. Da hierbei nur titrimetrisch die Spuren freier Säure sowie die sauren Salze erfaßt waren, mußte die Frage des Ox-Einflusses auf die Gesamtsäurebildung erneut untersucht werden. In der Tat zeigte sich auch diese im Ozfreien Raum stark gehemmt bzw. sistiert. Sie kann jedoch auch dann in ganz beschränktem Maße weitergehen, was auf Grund einer Orndoreduktion bei entsprechendem Vorrat an Ho-Akzeptoren verständlich wäre, deren mangelnde Regenerierung die Geringfügigkeit der anaeroben Säureproduktion erklären würde. Wie Sauerstoffentzug sistiert Blausäure (0.003—0.002 mol pro 1) die Apfelsäurebildung, woraus man auf eine Störung des O2-Abertragungssystems, und somit auch die ornbative Natur des normalen Vorganges schließen darf. Für die später zu besprechenden Anschauungen des Verf. über den Säurebildungsmechanismus find endlich noch Narkoseversuche zu erwähnen, in denen sich die Säurebildung deutlich gehemmt erwies.

In ähnlicher Weise wie der Säureausbau mußte nun auch deren Abdau studiert werden. Schon Bendrat zeigte, daß die Apfelsäure als l-Form entsteht und bald z. T. razemisiert wird, wie ja auch vom Säureabdau die l-Säure besonders betroffen wird, so sehr, daß auch ihr Anteil an der razemischen Form abgespalten und abgebaut wird. Dabei hat Bendrat zuerst das auch von Wolf bestätigte Auftreten von d-Apfelsäure konstatiert, die offendar nicht so ohne weiteres wie die l-Korm in den Stoffwechsel einbeziehdar zu sein scheint.

Wenn die nächtliche Säurebildung, wie eine verbreitete Auffassung will, durch gewisse Wangelerscheinungen: ungenügende O2-Versorgung, niedere Temperatur oder überhaupt geringe Stofswechselintensität verursacht ist, so müßte es durch deren Beseitigung möglich sein, den Prozeß zu sistieren oder in sein Gegenteil zu verkehren. Die andere Ansicht sieht die Ursache für den Abbau der Säuren in dem Tagessaktor des Lichts. Die Wirkung desselben könnte sich primär auf die Säure selbst erstrecken oder nur mittelbarer Art sein. Beide Möglichkeiten wurden von Wolf nachgeprüft.

Die erstere (Spoehr 1913 u. a.) stütt sich auf die photolytische Zerstörung von Apfelsäure in vitro. Von den zahlreichen Gründen, die Wolf zu einer Ablehnung der übertragung auf den vitalen Vorgang veranlassen, seien hier nur folgende in Kürze darstellbare erwähnt: 1. Es findet bei höherer Temperatur und gewissen inneren Bebingungen (hoher Säure- und niedriger Kohlenhydratgehalt) regelmäßig auch bei Verdunkelung eine beträchtliche Säureabnahme statt, ber dann ein ganz andersartiger Mechanismus zugrunde liegen müßte. 2. Es gibt, wie Bendrat zeigte, viele äpfelfäureführende Pflanzen ohne tagesperiodische Säureschwankungen, die auch auf intensive Belichtung nicht erfolgten. 3. Andererseits schließen sich auch Belichtung und Säurezunahme nicht aus, wie man z. B. in den frühen Nachmittagsstunden bei noch recht intensiver Ansolation beobachten kann. 4. Für den Temperaturkoeffizienten des Säureabbaues bei gleicher Bestrahlungsintonsität findet Wolf zwischen 17 und 270 einen Wert über 3, während er bei einer rein photochemischen Reaktion nur 1.1—1.2 beträgt. Die Temperatur dürfte für die Absäuerung wesentlicher als eine direkte Lichtwirkung sein, wenn von ihr überhaupt die Rede fein kann.

Anders die sekundären Lichteinflüsse: Warburg u. a. nahmen einen starken O2-Mangel sukkulenter Gewebe an, der ja auch als die Urfache für die Säureanhäufung angesehen wurde, und ferner, daß die Assimilation allein eine nennenswerte Oze Versorgung der Gewebe herbeiführe, die dann mit der Lichtabsäuerung ursächlich verknüpft wurde. Demnach müßte auch durch Hemmung der Assimilation eine entsprechende Verringerung der Absäuerung erhalten werden. Ein Versuch zeigte dies tatfächlich. Indessen läßt sich durch eine Betrachtung, die mehrere chemische Möglichkeiten des in seinem Chemismus ja noch nicht näher bekannten biologischen Apfelsäurezerfalls umfaßt, und die wir hier in der gebotenen Kürze nicht wiedergeben können, zeigen, daß bei begrenzter Lichtintensität eine COz-Abscheidung durch das Blatt anzunehmen ist, welche durch Versuche bestätigt wird. Erhöhung der CO2-Tension hemmt, wie schon Warburg festgestellt hatte, weitgehend die Assimilation, und da er gleichzeitig eine entsprechende Hemmung der Absäuerung beobachten konnte (trot Sonnenbestrahlung wurde Säure gebildet!), so schloß er auf eine enge Kopplung zwischen Assimilation und Säure-Abbau. Wolfkonnte die Hemmung der Lichtabsäuerung bei erhöhtem CO Fartialdruck bestätigen, doch weiter zeigen, daß letterer auch im Dunkeln, also unabhängig von der Assimilation den Säureabbau hemmt. Die normale Wirkung der Assimilation beruht also hauptsächlich auf einer Erniedrigung der CO₂-Tension der Gewebe. Natürlich dürfte auch die geförderte Sauerstoffversorgung derselben von Bedeutung sein, sofern es an Sauerstoff für die Absäuerung fehlt. Im O₂-freien Raum ist die Gesamtsäureabnahme, wie Wolf fand, überaus gering.

Die absäuerungshemmende Wirkung eines erhöhten CO2-Partialbrudes kann darauf beruhen, daß infolge Oberflächenblodierung sowohl die erste Orndationsstufe im Apfelsäureabbau (Oralessiafäure) gehemmt wird, als auch darauf, daß durch verhinderte ory= dative bzw. synthetische Weiterverarbeitung des Azetaldehyds eine Anhäufung dieses Körpers zustande kommt, wodurch nach Untersuchungen von Wegel und Ruhland ein weiterer carboxplatischer Abbau der intermediären æRetosäuren gehemmt wird. Versuche über die CO.=Bildung durch Streifen lebenden Blattgewebes von Sempervivum aus zugesetten Phruvinatlösungen ergaben, daß das zelleigene Carboxplasespstem morgens bedeutend weniger aktiv ist als Deshalb nimmt Wolf einen kausalen Zusammenhang abends. zwischen verhinderter Carbornlasetätigkeit und Säurebildung dahingehend an, daß 3-C-Intermediärprodukte, deren karborylatischer Abbau verhindert ist, "orydative Synthese" eingehen, die zu 4-C-Difarbonfäure führen. Borgange letterer Art haben Toeniessen und Brinkmann im Tierkörper wahrscheinlich gemacht: Brenztraubenfäure —2 H → Diketoadipinfäure +2H2O → Bernsteinfäure + Ameisen-Im Blattgewebe ist der Nachweis von freier Ameisensäure bisher allerdings nicht gelungen, was an deren rascher Weiterverarbeitung gelegen haben könnte.

Der thpische Betriedsstofswechsel (d. h. bei Fehlen irgendwelcher ${\rm CO_2}$ Abgabe) besteht bis zu etwa $15-20^{\circ}$ allein in einer Apfelsäuresbildung. Mit steigender Temperatur wird immer mehr ${\rm CO_2}$ außeschieden, die Carboxylasehemmung ist also aufgehoben. Die energetische Außnuhung der Kohlehydrate ist vollständiger geworden, so daß also der Verbrauch an letzteren bei 35° kleiner als bei 20° ist. Wolf entwickelt daraus eingehend die Vorstellung, daß die Produkte der primären Spaltung, welche mit steigender Temperatur nach der R=G-T=Regel anwächst, durch eine Pasteursche Reaktion resynthetissiert werden, so daß also der Sauerstofswechsel der Crassulazeen der tierischen Glykolyse entsprechen würde.

4. Bur Frage der Apfelsäurebildung in Crassulaceen1)

Von Karl Wețel2)

Während im Rhabarber ganz eindeutige Beziehungen zwischen N- und Säurestoffwechsel vorliegen, scheinen berartige Zusammenhänge nach Untersuchungen von Wolf (1931) bei der durch ihre strenge Tagesperiodizität ausgezeichneten Apfelsäurebildung in Crassulazeen vollkommen zu fehlen. Hier ist die Apfelfäure kein Desaminierungsprodukt, vielmehr liegt ihre Entstehung in der Sphäre des Kohle-Bekanntlich bauen die Crassulaceen tagsüber hnbratstoffwechsels. unter dem Einfluß hoher Bestrahlungsintensität und Temperatur ihren Zucker ganz normal zu CO2 und Wasser ab, während der nächtliche Zuckerabbau bei niederer Temperatur ohne erhebliche ${\rm CO}_{2^d}$ Bilbung nur bis zur Apfelfäure, also einem organischen Produkt mit erheblicher Wärmetönung führt. Über den inneren Mechanismus dieser Umstellung im Zuckerabbau wissen wir bis heute so gut wie nichts. Im hinblick auf bekannte desmolntische Prozesse beim biologischen Zuckerabbau können wir zunächst zwei Möglichkeiten für diese Umsteuerung ins Auge fassen:

1. normaler und nächtlicher Zuckerabbau in Crassulazeen haben die ersten Phasen der Zuckerspaltung gemeinsam. Dann gehen die Wege erst bei der Weiterverarbeitung eines gemeinsamen Intermediärprodukts außeinander. Die Apfelsäurebildung würde dann wahrsscheinlich von einem C_2 - oder C_3 -Körper außgehen;

2. der zur Apfelsäurebildung führende Zuckerabbau in den Crassussacen beginnt nicht wie der normale Zuckerabbau mit einer Spaltung, sondern sett sosort mit einer Oxydation ein. Ungeklärt bliebe bei dieser Annahme allerdings noch die Tatsache, daß bei niederer Temperatur die Hemmung der normalen Zuckerspaltung sehr viel stärker ist, als der Wirkung der Temperatur auf chemische Prozesse entspricht.

Auch der glatte und reibungslose Übergang von der einen zur anderen Form des Zuckerabbaus scheint uns für einen Zusammenhang der beiden Prozesse zu sprechen, über den wir im folgenden eine

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Leipzig.

²⁾ Wegel und Ruhland (Planta XV, 1931, S. 568).

auf Literaturangaben und eigene Versuche gestützte Hypothese ent- wickeln wollen.

Wie in der Mitteilung des einen von uns (Wetel 1932) näher dargelegt ist, wird die Tätigkeit der Carborplase schon durch sehr geringe Anhäufungen von Azetaldehnd im Reaktionsmilieu außerordentlich stark gehemmt. Jede Entstehung von Aldehnd wie sie die Decarbornlierung von a-Ketonsäuren und die Desaminierung von a-Aminosäuren mit sich bringt, bedeutet für die Pflanze die Gefahr einer Carbornlaselähmung, sofern der Aldehnd nicht sofort weiter verarbeitet wird. Geht nun der zur Apfelfäure führende Weg des Zuderabbaus unserer Unsicht entsprechend über die Brenztraubensäure, so wird diese bei gegebener Carboxylasehemmung auf albehydischer Grundlage nicht decarboxyliert, sondern andern physiologischen Veränderungen zugänglich gemacht. Den Weg diefer Umwandlung der Brenztraubenfäure scheint eine von Toenniessen und Brinkmann (1930) im tierischen Organismus beobachtete Bernsteinfäurebildung nach Brenztraubenfäureapplikation anzudeuten: die Brenztraubenfäure führt möglicherweise nach erfolgter carboligatischer Synthese zu einer 4C-Säure. Die dabei im tierischen Organismus auftretende Bernsteinsäure steht mit der in sukkulenten Crassulaceen angehäuften Apfelsäure in naher stoffwechselphysiologischer Beziehung. Lassen sich nun Hinweise barauf finden, daß Bernstein- bzw. Apfelsäurebildung mit einer Carborplasehemmung koinzidieren? Und läßt sich des weiteren feststellen, daß an dieser Carboxylasehemmung auch der Azetaldehyd beteiligt sein kann?

In der Tat fehlt es an solchen Hinweisen nicht:

- 1. die meisten tierischen Gewebe besitzen kein ober nur ein sehr schwach wirksames carboryslatisches System. Entstehende Brenzetraubensäure kann also in solchem Gewebe sehr wohl in dem Sinne Toenniessens weiter verarbeitet werden; auch vermag tierisches Gewebe Brenztraubensäure zu Milchsäure zu reduzieren;
- 2. pflanzliche Organismen ohne carboxplatisches Shstem bauen ben Zucker ohne Dekarboxplierung ab (vgl. Bact. caucasicum. Kostytschew u. Afanassiewa 1925);
- 3. Hemmung der Carboxhlasetätigkeit im grünen Blatt durch Zerreiben des Gewebes mit völliger Zellzerstörung leitet in der Anaerobiose die alkoholische in die Milchsäure-Gärung über. Aktivierung der Carboxhlase befähigt auch den Blattbrei wieder zur alkoholischen Gärung;
- 4. das der Hefe in größerer Konzentration zugesetzte Methylglhogal hemmt in ähnlicher Weise wie Azetalbehyd die Decarbory-

lierung der Brenztraubensäure und wird von der Hefe nicht zu Alfohol und CO2 umgesett, wie man entsprechend dem Neubergichen Garungsschema erwarten müßte, sondern zu Milchsäure dismutiert. Lassen sich nun solche albehydbedingten Carboxylasehemmungen auch im lebenden Blatt nachweisen? Das Auftreten kleinerer Aldehndmengen in Blättern und andern pflanzlichen Organen ist von Klein und Birichle (1926) nachgewiesen worden. Besonderes Interesse verdient ein Hinweis Kakesitas (1930) auf das gelegentliche Vorkommen von Aldehnd in Blättern sukfulenter Crassulaceen, wobei ganz im Sinne unserer Hypothese eine Erhöhung des Albehydspiegels mit einer Dämpfung der CO. Broduktion und einem Apfelfäureanstieg synchron gingen. Die dabei beobachtete Aldehydkonzentration würde — selbst auf den ganzen Zell-Leib verteilt — hinreichen, um nach unseren Erfahrungen an Hefe die Aktivität der Carboxylase auf weniger als die Sälfte herabzudrüden. Schon in den alten Arbeiten über das physiologische Crassulaceenproblem von de Bries, Kraus, Warburg und Maner ist immer wieder auf Zusammenhänge zwischen Orydationshemmung und Säurebildung hingewiesen worden. Aber diese Zusammenhänge können keine direkten sein, auch ist mit einem Hinweis auf eine Oxydationsverminderung nicht erklärt, warum die Crassulaceen bei Sauerstoffmangel statt wie die übrigen Pflanzen zur Alkoholbildung zur Produktion von Apfelfäure übergehen. Der Kern des Problems liegt weniger an einer herabgesetzten Oxydation, als in einer ausbleibenden Decarborylierung, denn formelmäßig läßt sich der Alkohol als eine nichtdecarboxylierte Apfelfäure auffassen, so wie man auch biologisch durch doppelte Decarboxylierung bes Dehnbrierungsprodukts der Apfelfäure, nämlich der Oraleffigfäure, zu Azetaldehnd kommt. Fehlt die Möglichkeit einer solchen Decarborplierung infolge Carborplasehemmung, so tritt die Reduktion der Retongruppe der Dralessigsäure sofort ein, es entsteht Apfelsäure; findet dagegen eine Decarborylierung statt, so kann die Reduktion erst am Azetaldehnd einsetzen und es entsteht Alkohol. So läßt sich die Apfelsäurebildung auch theoretisch ohne weiteres noch von der Dralessigfäure aus als ein unter Behinderung der Decarboxylierung vor sich gehender Modus einer alkoholischen Gärung auffassen. Jedenfalls ersieht man auch hieraus, daß nicht eine Oxydationshemmung das wesentliche bei der unter Apfelsäurebildung verlaufenen Zuckerspaltung ist, sondern die mangelnde Decarborplierung. Auch aus den Bersuchen Kakesitas ist zu entnehmen, daß in albehndvergifteten

Crassulaceenblättern die Decarborplierung viel stärker gehemmt ist als die Ornbation, denn der Atmungsquotient sinkt in solchen Blättern bis auf 0,3 herab, und von der alkoholischen Gärung aus gesehen ist die Entstehung von Azetaldehnd keine Orndations, sondern eine Reduktionshemmung. Man möchte daher eher annehmen, daß irgendein anderer uns unbekannter Stoff gegenüber dem Azetaldehnd als konkurrierender Wasserstoffakzeptor aufgetreten ist. Störungen werden gelegentlich bei sehr stürmisch verlaufenden Garungen von Trauben- und Apfelmost beobachtet (Müller-Thurgau und Ofterwalder 1914), wobei ebenfalls ein Auftreten von Azetaldehnd konstatiert wurde. In diesem Zusammenhang interessiert nun eine Beobachtung von Thomas (1925), wonach in Apfeln bei einer durch hohe CO-Tensionen stark gehemmten Orndation Azetaldehnd gefunden wurde. Wie aber Wolf zeigen konnte ist in Crassulaceenblättern bei niederen Temperaturen der Zuckerverbrauch infolge der geringen Wärmetönung des Vorgangs Zucker-Apfelsäure ein höherer, als wenn (bei höheren Temperaturen) der Zucker vollkommen zu CO2 und Wasser verbrannt wird. Tatsächlich ist also auch im Crassulaceenblatt Apfelsäurebildung mit einem gesteigerten Zuckerverbrauch verbunden und bezeichnenderweise ist dieser auch im Crassulaceenblatt wie in Apfeln mit der Bildung von Azetaldehnd einerseits, ausbleibender CO-Bildung und Apfelfäureanhäufung anderseits gekoppelt. Nach eigenen Untersuchungen wiesen nämlich Blätter von Bryophyllum calycinum morgens einen um 70—75% höheren Albehydgehalt als am Abend zuvor auf, und demzufolge war auch ihre carboxplatische Wirksamkeit morgens geringer als abends (Wolf). So würde sich also für die Apfelsäurebildung in Crassulaceen die folgende Ursachenkette aufstellen lassen.

Sauerstoffmangel im Gewebe (Spaltöffnungsschluß?) — erhöhter Zuckerumsat — Anhäufung von Azetaldehyd — Carboxylasehemsmung — Unterbindung der Decarboxylierung der Brenztraubens dzw. Dxalessigsäure — Reduktion an den Ketonsäuren dzw. deren synthetischen Abkömmlingen, daher Erhaltung der Carboxylgruppen in der Apfels dzw. Milchsäure.

Das Kernproblem bei der Apfelsäurebildung liegt daher nicht unmittelbar in einer Hemmung der Oxhdations-, sondern der Decarboxhlierungsvorgänge, und damit steht es in unmittelbarer Beziehung zur Aktivität der Carboxylase.

VI

Dissimilation und verwandte Erscheinungen

1. Über die Bestimmung des Atmungsquotienten und seine physiologische Bedeutung¹)

Bon Ernft G. Pringsheim

(Mit Unterstützung von F. Jeblitschka und B. Görlich)

Unter dem Respirations- oder Atmungsquotienten (R.D.) verstehen wir das Verhältnis zwischen abgeschiedener Kohlensäure²) und verbrauchtem Sauerstoff²) bei der Atmung. Diese scheinbar so klar definierte Größe ist weder leicht zu bestimmen noch der zugrunde liegende Begriff eindeutig sestzulegen.

A. Für die Messungdes R.O. bedürfen wir zweier Bestimmungen, berjenigen bes Kohlendiorydes und berjenigen bes Sauerstoffes. Dabei sind folgende Forderungen zu stellen: 1. Beides soll unter möglichst gleichartigen und natürlichen Verhältnissen geschehen. In einer abgeschlossenen Luftmenge wird mit der Zeit die Zusammensetzung der Atmosphäre verändert. Kleine Verschiebungen der Oz und CO-Tension haben zwar keinen erheblichen Einfluß auf die Atmung; die Veränderungen in der nächsten Umgebung der lebenden Objekte, bzw. Gewebe können jedoch weit größer sein als die im Gesamtdurchschnitt des Luftraumes gemessenen. Deshalb wäre die Messung unter Luftdurchströmung vorzuziehen. Aleine Verschiebungen der O2-Tension lassen sich aber auf diese Weise schwer feststellen. Die beiden Bestimmungen mussen unbedingt unter gleichartigen Bedingungen vorgenommen werden. Methoden, bei denen CO, in bewegter, O, aber in ruhender Luft bestimmt wird, sind zu verwerfen. 2. Da die Temperatur von großem Einfluß auf die Atmung ist, muß auf beren Konstanz der größte Wert gelegt werden. 3. Bei keimenden Samen, Pilzkulturen u. dgl., bei denen die Bestimmung des R.D. besonders bedeutungsvoll ist, treten in kurzer Zeit

¹⁾ Mus dem Pflanzenphysiologischen Inftitute der Deutschen Universität zu Prag.

²⁾ Diese Größen werben im folgenden zuweilen einfach als CO2 und O2 bezeichnet.

große Veränderungen auf. Die Meßzeiten müssen also kurz sein, und es muß die Atmung fortlausend periodisch bestimmt werden können. 4. Dabei ist auch, insbesondere bei keimenden Samen, der Wassergehalt, resp. die Art der Zusührung des Wassers, von großer Bedeutung. Sowohl überfüllung mit Wasser wie unzureichende Versorgung haben großen Einfluß auf den Gaswechsel. Größere Wassermengen machen zudem die Bestimmung des R.D. aus rein phhsikalischen Gründen unmöglich. Geeignete Wasserzusühr und Konstanz des Wassergehaltes während des Versuches sind also Bedingungen für die Gewinnung brauchbarer Meßzergebnisse.

Um diesen Anforderungen zu genügen, wurde ein neues Verfahren ausgearbeitet, bei dem die volumetrische Bestimmung der Veränderungen als die einfachste Methode gewählt wurde. einem geschlossenen Raum, in dem sich atmende Objekte befinden, Sauerstoff verbraucht und Kohlendiornd gebildet, so wird das Volumen sich nur dann ändern, wenn der R.D. von 1 abweicht. Man kann auf diese Weise erkennen, ob der R.O. <, = oder > 1 ist. Über seinen Wert läßt sich nichts aussagen, da die Volumsveränderung in ihrer Größe auch von der Atmungsintensität abhängt. Um diese kennen zu lernen, muß noch eine zweite Bestimmung gemacht werden. Wir wählten den O. Verbrauch, der sich volumetrisch ohne weiteres zu erkennen gibt, wenn das entstehende CO, durch eine alkalische Flüssigkeit absorbiert wird. Vorausgesett, daß die Gasmengen, die gelöst bleiben, vernachlässigt werden dürfen, was durch Verwendung möglichst geringer Wassermengen angestrebt wurde, gewinnt man so aus der 1. Bestimmung O2-CO2, aus der 2. Bestimmung O2, wobei die betreffenden Volumänderungen je nachdem mit positivem oder negativem Vorzeichen eingesetzt werden. Dieses an sich nicht neue, sondern von Ullrich und Ruhland schon 1925 angewendete Prinzip wurde einer a) möglichst einfachen und b) periodisch an gleichem Material wiederholbaren Methode zugrunde gelegt.

a) I. Die Vereinfachung wurde dadurch ermöglicht, daß eine leichte Sperrflüssigkeit wie Petroleum bei verschieden hohem Stand im U-förmigen Meßrohr keine erheblichen Druckunterschiede bewirkt. Man kommt so zu einer volumetrischen Bestimmung von genügender Genauigkeit, welche nicht so umständliche Rechnungen erfordert wie eine manometrische.

- II. Die barometrischen Veränderungen während des Versuches wurden durch Anrechnung der Ausschläge eines leeren Kontrollgefäßes unschällich gemacht.
- III. Es wurde auf genaue Bestimmung der Atmungsintensität, b. i. von O_2 und CO_2 verzichtet und nur $\Re.\mathfrak{Q}.=CO_2/O_2$ bestimmt. Dabei heben sich die für die Reduktion auf 0° und 760 mm nötigen Rechnungselemente heraus, da es sich um einen Berhältniswert handelt und beide Bestimmungen unter gleichen Temperatur- und Druckbedingungen ausgeführt werden. Ein sür die meisten Zwecke hinreichend genaues Maß der Atmungsintensität bekommt man auch ohne Berücksichtigung der Barometerschwankungen.
- b) I. Die periodische Wiederholung der Messungen wurde möglich, indem abwechselnd die CO_2 absorbierende Lauge freigelegt und vom Luftraum im Junern des Utmungsgefäßes abgeschlossen wurde. Dies gelang durch Aussaugen der Lauge in Asbest und Überschichten mit Paraffinöl. Durch Neigen resp. Ausrichten des Gefäßes konnte so die Absorption des CO_2 eingeleitet oder hintangehalten werden.
- II. Durch Verwendung eines nicht zu großen Atmungsgefäßes und eines engen Volumeterrohres konnte die Meßperiode auf 15 (oder 30) Minuten herabgesetzt werden. Zwei solcher Meßperioden ergeben die gesamte, zur Bestimmung des R.D. nötige Meßzeit, so daß im Lause eines Tages Meßreihen mit dis zu 20 Einzelbestimmungen durchgeführt werden können.
- III. Um die natürliche Jusammensetzung der Luft immer wieder herzustellen, mußte außer der Absorption des CO_2 auch Wiederausstullung mit O_2 von gleicher Temperatur dis zum Druckausgleich mit der freien Atmosphäre erfolgen. Eine vollkommene Erneuerung der Luft im Atmungsgefäß war nicht nötig.
- IV. Die Durchführung der Messung erfolgte in der Weise, daß nach Anpassung des Apparates an die Temperatur des Wasser-Thermostaten zunächst mit verdeckter Lauge (I) $O_2 CO_2$ bestimmt wurde. Da fast immer CO_2/O_2 (1 war, zeigte sich ein Unterdruck, der mit O_2 ausgeglichen wurde. Darauf erfolgte die Freilegung der Lauge. Nach der festgesetzen Zeit wurde von neuem abgelesen. Der Unterdruck bedeutete nun das in der 2. Meßperiode verbrauchte O_2 + das in der 1. Meßperiode erzeugte CO_2 , also (II) $O_2 + CO_2$.

Vorausgesetzt, daß innerhalb dieser Gesamtmeßzeit keine Versänderung der Atmung stattgesunden hatte, konnten die beiden ge-

messenen Größen unbedenklich zur Errechnung von O_2 und CO_2 verwendet werden. Es ergab sich:

$$\Re.\mathfrak{Q}. = \frac{\text{II} - \text{I}}{\text{II} + \text{I}} = \frac{\text{O}_2 + \text{CO}_2 - \text{O}_2 + \text{CO}_2}{\text{O}_2 + \text{CO}_2 + \text{O}_2 - \text{CO}_2} = \frac{2 \text{ CO}_2}{2 \text{ O}_2}$$

Nach neuerlichem Bebecken der Lauge und Wiederauffüllen mit O_2 unter Kontrolle des Volumeters konnte wieder eine Bestimmung von I erfolgen uff.

- B. Welches ist nun die Bedeutung der so bestimmten Reihen von R.Q.?
- 1. Da die normale Atmung ein Verbrennungsprozeß ist, bei dem die gesamte organische Substanz zu CO_2 , $\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ uss. verbrannt wird, so muß der R.D. von der Art des Substrates abhängen, welches in den Atmungsprozeß gerissen wird. Verhält sich die Zahl der Wasserstoffstome wie in Wasser, so daß der gesamte Kohlenstoff zu CO_2 wird, so muß R.D. = 1 sein. Das ist der Fall bei allen Kohlehydraten, bei Essissäure und Milchsäure. Fette (und auch Eiweißstoffe) dagegen bedürsen einer größeren O_2 -Menge, d. h. R.D.(1. Viele Pflanzensäuren bewirken umgekehrt R.D.)1. Ist die Verbraucht, indem entweder "halborydierte" Substanzen, etwa Säuren entstehen oder sogar relativ reduzierte Verbindungen wie Alfohol und Abehyd. Ist gar kein O_2 vorhanden, so wird K.D. = ∞ .
- 2. Die gemessenen Werte spiegeln nicht immer die Natur des Atmungssubstrates wieder. Die einzelne Gewebszelle läßt sich nicht auf ihre Atmung hin untersuchen. Ortliche Unterschiede kommen nicht klar heraus; wenn das Atmungssubstrat wechselt, wird nur ein Durchschnittswert ermittelt. Man denke an den Embyro und das Endosperm keimender Samen, die sich allerdings auch getrennt untersuchen lassen.
- 3. Ebenso können zeitliche Unterschiede infolge vorübergehender Entstehung von Produkten eines abweichenden Oxydationszustandes entstehen, die dann erst später in die Atmung hineingerissen werden. Bei Fettsamen entsteht z. B. während der Keimung Kohlehydrat, wozu O_2 verbraucht wird, ohne daß CO_2 gebildet würde.
- 4. Es ist unmöglich anderweitige Oxydationen in der lebenden Zelle von Atmungsvorgängen im engeren Sinne zu trennen. Energie kann auch bei ihnen frei werden und ausgenutzt werden. Die einzig richtige

Definition der Atmungsprozesse versteht unter ihnen Dissimilationsvorgänge, durch die der Energiegehalt des Systemes sich verringert. Die Verbrennungswärme der Atmungs (und Gärungs) produkte ist geringer als die des Ausgangsmateriales. Die Unterscheidung von Kostytschen den Dyydationsvorgängen dei der Atmung und anderem O_2 -Verbrauch ist daher abzulehnen. Sbenso seine Meinung, daß nur die CO_2 -Produktion, nicht aber der O_2 -Verbrauch ein Waß der Atmungsstärke sei. Beide Größen und auch ihr Verhältnis sind heranzuziehen, um die Atmung vorläusig zu charakterisieren. Zum völligen Verständnis sind weitere chemische und physikalische Bestimmungen nötig, die dis jetzt noch in den Ansängen stecken.

- 5. Außer den örtlichen und zeitlichen Unterschieden im Verhalten der atmenden Zellen, die die Bestimmung des R.D. erschweren, sind auch noch die Bedingungen zu berücksichtigen, unter benen die physiologischen Prozesse sich abspielen. Neben O. Tension und Temperatur ist bei Samen vor allem die Art der Wasserzufuhr praktisch von Bedeutung. Die Atmungsintensität steigt mit ber zunehmenden Quellung stark an. Ein Einquellen unter Wasser kann aber durch Erschwerung des O. Zutritts die Einleitung intramolekularer Umsehungen bewirken, besonders bei höherer Temperatur. In manchen Fällen, so bei Erbsen, ist dieser Vorgang selbst bei vorsichtiger Wasserzuführung nicht zu verhindern, weil die gequollene Samenschale Gase schwer durchläßt. Unter solchen Umftänden muß R.O.)1 werden. Als Nachwirkung der Atmung bei O₂-Mangel tritt umgekehrt unter ben Bedingungen genügender O2-Versorgung ein zu niedriger A.D. auf, weil relativ reduzierte Zwischenprodukte nun der Verbrennung anheim fallen.
- 6. Die bisherigen Untersuchungen litten vielsach unter solchen Fehlern. Man ließ die Samen unter Wasser quellen und dann in dampsgesättigtem Raum atmen. Durch O2-Mangel oder dessen Nachwirtung wurden die Ergebnisse gefälscht, worüber erst durch kritische Vergleichsversuche und vor allem durch die mit Hilse unseres Versahrens möglich gewordene zeitliche Versolgung der Utmung am gleichen Material Klarheit gewonnen werden konnte. Die früher vorliegenden, sich z. T. widersprechenden Ergebnisse wurden dadurch verständlich.
- 7. Die Mängel der Untersuchungsmethodik hatten ferner verhindert dem "wahren" R.Q. näher zu kommen, worunter das auf Grund des Atmungsmaterials zu erwartende Verhältnis verstanden werden

soll. Auch wirkonnten uns diesem Ziele nur ein wenig nähern, ohne es ganz zu erreichen. Jedenfalls konnte festgestellt werden, daß die Unterschiede zwischen den verschiedenen Samenarten nicht so groß sind wie vielsach angegeben. Bor allem geht der R.D. bei Fettsamen nicht so tief herunter wie z. B. Godlewski angibt. Die niedrigen Werte erklären sich aus der starken intramolekularen Atmung solcher Objekte, welche, ebenso wie bei Leguminosen, mit dem Eiweißreichtum in Beziehung stehen dürfte.

Die bekannte Regel, daß "Stärkssamen" einen höheren, "Fettssamen" einen niedrigeren R.D. haben, bleibt trothem bestehen, aber nur bei Betrachtung der ganzen Gruppe. Das zeigt die folgende Zusammenstellung:

Beziehungen zwischen Reservestoffen und Atmungsquotienten

| Stärfe-Samen | Fett-Samen |
|---------------------------|---------------------------|
| Pisum sativum 0,90 | Ricinus communis 0,65 |
| Lens esculenta 0,83 | Cuburbita Pepo 0,80 |
| Phaseolus vulgaris 0,92 | Cucumis sativus 0,67 |
| Vicia sativa 0,82 | Cucumis Melo 0,60 |
| Secale cereale 0,87 | Helianthus annuus 0,75 |
| Triticum sativum 0,88 | Brassica Napus 0,86 |
| Zea Mais 0,72 | Impatiens Balsamina 0,85 |
| Fagopyrum esculentum 0,91 | Convolvulus tricolor 0,74 |

Aus ihr ersieht man, daß Linsen, Wicken und besonders Mais einen verhältnismäßig niedrigen, Kürdis, Raps und Balsamine einen relativ hohen R.D. ausweisen. Beim Mais kann die Ursache der Fettreichtum des Embryos, bei den beiden Leguminosen die Versatmung von Eiweiß sein. Bei den drei "Fettsamen" mag das erste Atmungsmaterial eine andere Verbindung sein und gar nicht Fett. Darüber könnten nur eingehende chemischsanalytische Untersuchungen belehren, denen hierdurch ein Ziel gewiesen ist.

Der R.Q. 1 wurde in unseren Untersuchungen von keimenden Samen in keinem Fall erreicht. Die Ursache kann kaum in der physikalischen Speicherung von CO₂ gesucht werden, denn bei Blättern von Tradescantia viridis und Weizen bekamen wir im Dunkeln genau den Wert 1, obgleich wegen des größeren Wassergehaltes eine

stärkere CO_2 -Speicherung zu befürchten gewesen wäre als bei keimenden Samen.

8. Die Ursache, weshalb auch wir den wahren R.Q. vielsach nur in erster Annäherung bestimmen konnten, läßt sich kaum beseitigen. Sie liegt in den oben erwähnten Umsehungen während der Keimung. Wenn z. B. in Fettsamen ein Teil der Fettsäure in Kohlehydrate übergeht, so muß, wie das schon Godlewski und Bonnier und Mangin gewußt haben, in diesem Prozeß O2 verbraucht werden. Theoretisch ließe sich aus der Menge des verschwindenden Fettes und des entstandenen Kohlehydrates sowie deren empirischer (elementaranalytischer) Zusammensehung berechnen, wieviel von dem verschwundenen O2 auf Kosten dieses Umsakes und wieviel auf die eigentliche Atmung kommt, woraus dann der R.Q. sich entnehmen ließe.

Zwei Hindernisse stehen aber diesem Vorgehen entgegen: 1. fanden wir bei solcher Berechnung, daß andersartige Zwischenprodukte entstehen müssen, wodurch die ganze Rechnung hinfällig wird, solange nicht Natur und Menge dieser Substanzen bekannt ist. 2. wissen wir in solchen Fällen nicht, ob das Fett selbst in den Atmungsstoffwechsel gerissen oder zu Kohlehydrat oxydiert, und dann dieses veratmet wird. Am Gaswechsel ist das nicht erkenndar.

Aus den genannten Gründen ist auch die Versolgung des R.D. von der Quellung dis zur Keimung und dis zum Beginn der selbständigen Vegetation des Keimlings nur von beschränktem Wert. Die Aberslagerung des Gaswechsels dei den verschiedenen Umsetzungen macht eindeutige Schlüsse unmöglich und kann nur in großen Zügen den Gang des Stosswechsels widerspiegeln. Aberhaupt hat die Besstimmung des R.D. nicht die Vedeutung, die ihr zugeschrieden wurde. Sie kann die physikalischschemische und chemischsanalytische Erssorschung der Umsetzungen dei der Atmung, die jetzt die Hauptaufsgaben sind, nicht ersetzen. Wohl aber kann sie sehr gut die Wege weisen, die jene zu gehen haben.

Zudem wird die Feststellung des N.Q., die mit unserer Methode so einfach geworden ist, nun an einer größeren Zahl von Objekten geschehen können, wodurch sicher Besonderheiten des Stoffwechsels zum Vorschein kommen werden, die bisher verborgen bleiben mußten.

2. Ergänzende Untersuchungen über den Atmungs= quotienten¹)

Von Ernst G. Pringsheim (Mit Unterstützung von F. Jedlitschka)

Die in der Mitteilung 1 und einer größeren Arbeit in der Planta (1933, Bd. 19) beschriebene einfache Methode zur Bestimmung des Atmungsquotienten (K.D.) wurde auf eine größere Zahl weiterer Objekte angewendet. Die keimenden Samen hatten sich als besonders schwierig erwiesen, weil mit der Umwandlung der Reservestoffe ein ständiger Wechsel der Stoffwechselvorgänge innerhalb kurzer Zeit verbunden ist.

Bum Vergleich herangezogene Blätter hatten in Übereinstimmung mit gelegentlichen Versuchen von Ullrich und Ruhland (1928) nichts von den außerordentlichen Unterschieden zwischen verschiedenen Arten und Alterszuständen und von den teilweise sehr niedrigen R.D. gezeigt die Bonnier und Mangin sestgestellt haben. Jene waren zu dem Schluß gekommen, daß ein verhältnismäßig großer Oz-Verdrauch bei Blättern, also niedriger R.D., im Zusammenhang mit einem hohen Gehalt an Harzen oder ätherischen Dlen steht. Sie stellen sich offenbar vor, daß diese dabei orydiert werden, was aus mehreren Gründen nicht richtig sein kann. Dagegen erschien der von ihnen gefundene Unterschied zwischen jungen und alten, überwinternden Blättern der gleichen Art nicht unwahrscheinlich wegen der in solchen ausgespeicherten Reservestoffe.

Unsere neuen Messungen haben bestätigt, daß die R.D. bei Blättern in noch weit engeren Grenzen schwanken als die von Keimlingen. Selten sinken sie unter 0,9, nie steigen sie über 1. Die Atmungs-intensität freilich ist recht verschieden. Tab. I.

Eine Abweichung des R.O. von dem üblichen Wert war weder bei harzreichen Kiefernadeln, noch bei den mit ätherischem Ol versehenen Blättern von Eufalyptus und Kuta zu finden. Bonnier und Mansgin haben für Pinus silvestris und Eucalyptus globulus 0,8, für Ruta angustifolia 0,7 angegeben. Auch weichen in unseren Messungen

¹⁾ Aus dem Pflanzenphysiologischen Institute der Deutschen Universität zu Prag.

alte und junge Blätter von Eseu, Eukalyptus und Kieser im R.D. nicht voneinander ab. Nur die Atmungsintensität ist verschieden und zwar bei alten Blättern nur halb bis selbst ein Drittel so groß als bei jungen. Unsere Messungen wurden allerdings alle im Sommer vorgenommen. Die Werte von Bonnier und Mangin wurden im Winter bestimmt.

| Artname | Pflanzenteil | Tag | Atmungs- intensität | Tempe- ratur | N.D. |
|---------------------------|---------------------|--------------|------------------------|-----------------|------|
| Bougainvillea spectabilis | Blätter | 3. u. 4. 11. | 33, 34 | 300 | 0.9 |
| Tradescantia viridis | ,, | 5. u. 6. 11. | 9, 9 | 30 0 | 1.0 |
| Triticum sativum | Junge Blätter | 13, 11, | 31 | 300 | 1.0 |
| Hedera helix | ,, ,, | 4. 7. | 9 | 280 | 1.0 |
| ,, ,, | Mte ,, | 7. 7. | 4 | 280 | 0.9 |
| Eucalyptus globulus | Junge ,, | 7. 7. | 25 | 280 | 0.9 |
| ,, . ,, | Alte ,, | 8. 7. | 12 | 280 | 0.9 |
| Ruta graveolens | Beblätterte Sprosse | 10. 7. | 20 | 280 | 0.9 |
| Pinus silvestris | Junge Nadeln | 13. 7. | 48 | 280 | 0.9 |
| ,, ,, | Mte " | 12. 7. | 15 | 280 | 0.9 |
| Taxus baccata | Junge Triebe | 15. 7. | 10 | 280 | 0.9 |

Tabelle I. Blätter

Auch bei Blüten ist die Abweichung von l gering. Nur bei Rotklee fanden wir einen niedrigen R.Q. Einen Einfluß des ätherischen Oles konnten wir auch hier nicht finden. Drei von den sechs Werten entsprachen genau der Kohlehydratveratmung. Tab. II.

| Artname | Pflanzenteil | Tag | Atmung&- intensität | | Ħ.D. |
|---------------------|---------------|--------|------------------------|------|------|
| Robinia pseudacacia | Rispenstücke | 16. 6. | 40 | 280 | 0.9 |
| Bellis perennis | Röpfchen | 17. 6. | 28 | 280 | 1.0 |
| Rosa "La France" | Blütenblätter | 19. 6. | 37 | 280 | 1.0 |
| Sambucus nigra | Rifpenstücke | 22. 6. | 34 | 280 | 0.95 |
| Philadelphus spec | Blüten | 21. 6. | 24 | 280 | 1.0 |
| Trifolium pratense | Röpchen | 23. 6. | 23 | 28 0 | 0.8 |

Tabelle II. Blüten

Die Ergebnisse an keimenden Samen hatten gezeigt, daß die Beziehungen zwischen Reservestossen und R.D. zwar deutlich, aber nicht so durchsichtig sind, wie man geglaubt hat. Im Zusammenhang mit der bisher allgemein angenommenen Theorie von Godlewski kann

man für reisende Samen gewissermaßen das spiegelbildliche Vershalten zu dem der keimenden annehmen. Wenn also z. B. bei den Reservestoffen eines Samens die Fette überwiegen, so daß der R.Q. bei der Keimung kleiner als 1 ist, so muß dort, wo dieses Fett aus Assimilaten entsteht, ein R.Q. größer als 1 gesunden werden. In der Annahme, daß diese Umwandlung in den reisenden Samen vor sich geht, dürsen bei ihnen entsprechende Abweichungen von 1 erswartet werden. Diese Vermutung hat sich nicht bestätigt. Tab.III. 1—5.

| Artname | Pflanzenteil | Tag | Atmungs- intensität | , . | R.O. |
|---------------------|----------------------|--------|------------------------|-----|------|
| Prunus armeniaca | unreife Samen | 30. 6. | 9.5 | 280 | 0.5 |
| Helianthus annuus | ganz unreife Früchte | 7. 9. | 43 | 280 | 1.0 |
| ,, ,, | etwas ältere " | 9. 9. | 3.6 | 280 | 0.9 |
| Citrullus vulgaris | frische Samen | 11. 9. | 14 | 280 | 0.9 |
| Prunus domesticus | ,, ,, | 15. 9. | 2.5 | 280 | 0.8 |
| Cytisus Laburnum | unreife Samen | 28. 6. | 58 | 280 | 1.1 |
| Phaseolus coccineus | ,, ,, | 3. 10. | 22 | 250 | 1.2 |
| Pisum sativum | ,, ,, | 29. 9. | 21 | 250 | 1.00 |

Tabelle III. Samen

Wir sehen also, daß R.Q. in den untersuchten Fällen, außer bei ganz unreisen Sonnenblumenkernen, nicht einmal l erreicht. Ent-weder gehen die Umsetzungen bei der Ablagerung der Speicherstoffe so allmählich vor sich, daß ihr Einfluß auf den R.Q. nicht erkennbar ist, oder die Umwandlung der Assimilate in sauerstoffärmere Ver-bindungen sinden gar nicht in den Samen statt, sondern anderswo.

Es ist bisher nicht beachtet worden, daß dieselbe Frage für Proteine als Reservestoffe gilt. Auch diese sind sauerstoffärmer als Kohlehydrate und haben deshalb einen Berbrennungsquotienten kleiner als l. Entstünden Siweißstoffe in den reisenden Samen, so müßte wiederum ein hoher R.Q. erwartet werden. Bei den 3 Objekten, die wir unterssucht haben (Tab. III, 6—8), wich R.Q. nicht sehr von l ab. Bei Phaseolus ging er freilich aus unbekannten Gründen nach einigen Stunden hinauf.

Wird die niedrige Oxydationsstuse nicht an den Ablagerungsstellen erzielt, so müssen entsprechende Verbindungen zugeleitet werden.

In diesem Falle könnte die Sauerstoffabspaltung entweder in den Blättern oder auf dem Wege zum Reservestoffbehälter stattfinden.

Ersteres ist für die Eiweißstoffe wahrscheinlich, letzteres könnte aber immerhin noch für die Borstusen der Fette gelten. Am ehesten wäre dabei an eine Umwandlung der Stoffe an provisorischen Speichersorten zu denken, wie sie zum Beispiel bei den Leguminosen die Fruchtwände, bei den Compositen die Gewebe im Körbchenboden und den Involukralblättern darstellen. In keinem von diesen Fällen wurde ein R.D. größer als l gefunden. (Tab. IV.)

Tabelle IV. Unreife Trockenfrüchte

| Artname | Pflanzenteil | Tag | Atmungs- intensität | Tempe- ratur | R.D. |
|--|---|---------------------------|----------------------------|---------------------------------|---------------------------------|
| Cytisus Laburnum Chelidonium majus Heracleum Sphondylium Pisum sativum Helianthus annuus | Ganze, unreife Früchte '' '' '' '' '' Grüne Hülsen Mark aus dem Frucht- | 26. 6. 30. 6. 3. 7. | 15 24 21 26 24 | 28° 28° 28° 28° 25° | 0.9 1.0 0.8 1.0 1.0 |

Schließlich finden in Früchten auch dann lebhafte Umsetzungen statt, wenn auf einen säurereichen ein zuckerreicher Zustand folgt. Zur Ergänzung der chemisch-analytischen Untersuchungen früherer Autoren wurde deshalb der R.D. sastiger Früchte gemessen. Meist bewegte er sich auch hier innerhalb der Grenze der anderen untersuchten Pflanzenteile (Tab. V). Bei Pflaumen (blaue Zwetschgen),

Tabelle V. Saftige Früchte

| Artname | Pflanzenteil | Tag | Atmungs- intensität | Tempe- ratur | R.D. |
|--------------------------|------------------|--------|------------------------|-----------------|------|
| Prunus domestica | Ganze Früchte | 13. 9. | 1.4 | 280 | 2.5 |
| ,, ,, | ,, ,, | 20. 9. | 1.1 | 250 | 3.2 |
| ,, ,, | Früchte geschält | 27. 9. | 1.2 | 250 | 3.3 |
| | und halbiert | | | | |
| Malus prunifolia f. coc- | | ļ | | | 1 |
| cinea | Ganze Früchte | 16. 9. | 7 | 280 | 0.9 |
| Sorbopirus auricularis . | ,, ,, | 18. 9. | 9 | 280 | 0.9 |
| Vitis vinifera | Ganze Beeren | 19. 9. | 3.4 | 280 | 1.6 |
| Sambucus nigra | ,, ,, | 22. 9. | 7.2 | 25° | 1.2 |
| Berberis vulgaris | ,, ,, | 23. 9. | 10 | 250 | 1.2 |
| Prunus spinosa | Ganze Früchte | 25. 9. | 3.8 | 250 | 1.8 |
| Rosa canina | Reife Hagebutten | 26. 9. | 4 | 250 | 0.7 |

Beinbeeren und Schlehen war er aber zum ersten Male wirklich sehr viel größer als 1. Diese Abweichung müssen wir nach Berücksichtigung verschiedener Fehlerquellen für real halten. Es ist auffallend, daß es sich in allen drei Fällen um besonders zuderreiche, von einer mit Wachs bedeckten Schale überzogene Früchte handelt. Antramolekulare Atmung, die aus Sauerstoffmangel im Innern erklärbar wäre, müßte mit der Zeit eine erhebliche Alkoholanreicherung zur Folge haben, die schon am Geschmad erkennbar wäre. Das ist nicht der Auch geschält und geteilt hatten die Zwetschgen einen sehr hohen R.D. Die Frage bleibt also offen. Hier finden sich Anknupknüpfungspunkte für weitere Untersuchungen. Bei den anderen in Tab. V aufgeführten Früchte fällt auf, daß die Höhe des R.D. ungefähr dem Luftgehalt entgegengesetzt läuft. Starke Entwicklung des interzellularen Systemes geht mit niedrigem R.D. einher. Hollunder und Berberipe schließen sich in ihrem R.D. am ehesten dem der saftreichen Früchte an. Die geringe Größe gleicht wohl den Sauerstoffmangel im Innern bis zu einem gewissen Grabe aus.

3. Das Absterben der Pflanze bei Sauerstoff= mangel1)

Von Wilhelm Ruhland

Die Ursache des Absterbens von Pflanzenzellen und -geweben bei Luftmangel, also unter anaeroben Bedingungen, hat nicht nur rein wissenschaftliches, sondern auch ein praktisches Interesse, da solche Bedingungen z. B. bei Massenlagerung atmender Früchte und Samen in Speicherräumen oft gegeben sind. Seit Pasteur (1872) ist bekannt, daß gewöhnliche, also aerobe Aflanzen bei Sauerstoffabschluß ähnlich wie Hefe Altohol bilden und CO2 abgeben ("Anaerobe Atmung"). Die Pflanze "erstickt" also nicht, sondern lebt zunächst weiter, doch stellen sich gewöhnlich balb schäbliche Wirkungen bes O2-Entzuges ein. Kast alle höheren Pflanzen stellen sofort das Wachstum ein, die Keimung wird unterbrochen usw., bis schließlich ganze Organe und die Pflanzen selbst absterben, falls nicht rechtzeitig wieder Sauerstoff zugeführt wird. Die Ursache des Absterbens ist nie näher untersucht worden, es liegt nahe, an Selbstvergiftung durch die sich anhäufenden Betriebsstoffwechselprodukte (Alkohol, Azetalbehnd) und Mangel an Betriebsenergie zu benten.

Diese Lücke unserer Kenntnisse suchte Grünberg²) auszufüllen, in bemer die Lebensdauerin Anaerobiose (beivollständigem Ersatz der Lust durch Stickstoff) unter den verschiedensten Bedingungen beobachtete. Für die Feststellung des jeweiligen Zustandes der Zellen oder Gewebe dienten geeignete makro- und mikroskopische Methoden, unter letzteren vornehmlich auch die Beobachtung im Dunkelselb und die Prüfung des physikochemischen Zustandes des Protoplasmas mit der plasmolytischen Methode, die den Schädigungsgrad des Objektes zahlenmäßig (Verhältnis der plasmolysierten zu den überhaupt vorhandenen Zellen) auszudrücken erlaubte. Unter "Lebensdauer" versteht der Berkbie Zeit, nach der noch 50% der Gesamtzellen plasmolysierbar waren.

Beginnen wir mit denjenigen Faktoren, welche die Lebensdauer ober sintensität in Anaerobiose gleichermaßen beeinflussen wie in

¹⁾ Aus bem Botanischen Institute zu Leipzig.

²⁾ Gottfried Grünberg: "Über die Ursachen des Zelltodes in Anaerobiose". Planta XVI, 1932, S. 433—466.

Aerobiose, also keine spezisische Rolle bei der anaeroben Atmung spielen, als Grundlage für alles weitere.

Temperatur: Die Zunahme toter Zellen pro Zeiteinheit wird mit der Zeit immer größer, so daß irgendeine Schädigung der noch lebenden durch getötete Zellen angenommen werden kann. Mit steigender Temperatur nimmt die Lebensdauer ab, der "Temperatur-koeffizient" (d. i. die Zahl der Temperaturgrade, welche die Temperaturerhöhung betragen muß, um die Lebensdauer der Zellen auf die Hälfte zu verkürzen) beträgt z. B. für Epidermiszellen von Begonia Kewensis zwischen 6 und 19° C etwa 5, um dann rasch kleiner zu werden, d. h. eine Temperatursteigerung wird relativ schädlicher, bis etwa bei 27° C eine solche die dann nur noch $1^1/2$ Stunden betragende Lebensdauer nicht weiter verkürzt.

Fonenwirkung: Sie wurde (u. a. an Zwiebelepidermis) untersucht, da die spezifische Wirkung irgendeines Jons auf die anaeroben Umsehungen nicht ausgeschlossen schien, doch konnte eine solche nicht gefunden werden . Nationen (als Chloride) und Anionen (als K-Salze) wirkten, gemäß den bekannten Ihotropen Reihen, also wie in Aerobiose, in der die Schädigung aber erst weit später zutage trat, so daß sich in jener die schädischen Faktoren kombinieren müssen. Nach Ansäuerung zeigte sich die Umkehrung der Jonenreihe auch in Ansaerobiose, wenn Pussergemische von Tartrat, Sulfat und Chlorid in m/10 Konzentration, dis zu $p_H\!=\!5$ mit den jeweiligen freien Säuren verset, angewendet wurden.

Säuren: Die Wirkung einiger organischer Säuren wurde weiterhin geprüft, da torische Wirkungen von anaeroben Stoffwechselprodukten aus toten Zellen erosmierten Körpern usw. dieser Art erwartet werden mußten. Die Lösungen wurden als Auffer der freien Säure mit den zugehörigen K- und Na-Salzen verwandt. Mit zunehmender H-Jonenkonzentration sank die Lebensdauer der Zellen in den meisten Säuregemischen ziemlich gleichmäßig. Nur Wein- und Maleinsäure bildeten eine auffällige Ausnahme, insofern sie von pH=4,5 bis zu 5, im Gegensat zu den hierbei noch sehr schädlichen anderen Säuren einen enormen Anstieg der Lebensdauer der Objekte bewirkten. Mit bemerkenswerten Ausnahmen, so ber fehr großmolekularen Zitronenfäure, zeigte sich eine gewisse Gesetzmäßigkeit, indem die tozische Wirkung bei gleichem pu mit steigendem Molekulargewicht ziemlich beutlich abnahm. Da die Salze mit organischen Anionen gemäß der Ultrafiltertheorie permeieren (Ruhland, Ullrich und Pamaha), so muß danach die Giftigkeit der Säureionen in Beziehung zu ihrem Eindringen in das Zellinnere stehen.

Wichtiger noch erschien die Frage nach den spezifischen, den Zelltod in Angerobiose bewirkenden, d. h. bei gerober Atmung nicht beteiligten inneren Kaktoren. Dahin gehört zunächst der für die Anaerobiose charakteristische hohe Stoffverbrauch, der zu Hungererscheinungen und Mangel an Betriebsenergie (Kohlehydrate) führen muß. In der Tat fonnte Grünberg an den verschiedensten Aflanzen, wie Bellis perennis, Sempervivum, Laburnum vulgare, Gleditschia, auch höheren (Elodea) und niederen (Spirogyra) Wasserpslanzen stets feststellen, daß die Lebensdauer in Anaerobiose desto größer war, eine je größere Menge von Kohlehydraten verfügbar war. An nicht besonders vorbehandelten Pflanzen (Bellis) zeigten Blumenblätter, Burzelspipen, jüngste Blätter und Stengelspipen die stärkste Schädigung. Im Gegensat dazu bleiben Orte mit größerem Gehalt an Rohlehydraten einerseits und geringerem Verbrauch andererseits, wie ältere Blätter (Bellis), Keimblätter an Keimpflanzen (Laburnum), mittlere Stammteile usw., lange erhalten. In die gleiche Richtung weist die Beobachtung, daß belichtete Blätter (Laburnum, Gleditschia) länger anaerobiotisch leben als verdunkelte, und bei gleicher Belichtung alte stärkereichere länger als junge. Auch Spirogyra, vorbelichtet bzw. vorverdunkelt, verhielt sich analog. Bemerkenswerterweise vertrugen die aeroben Kontrollen eine außerordentlich viel längere Verdunkelung, so daß nicht allgemeine Hungererscheinungen, sondern in der Tat der durch den großen anaerobiontischen Stoffverbrauch verursachte oder beschleunigte Energiemangel das Absterben An verdunkelten Elodeablättern konnte denn auch bewirkt haben. gezeigt werden, daß derselbe Effekt der Lebensverlängerung bei Oz-Ausschluß auch durch Zufuhr von Traubenzucker oder Brenztraubensäure, die weitgehend die Assimilate ersetzen und anaerob veratmet werden können, zu erzielen ist.

Eine gewisse Besonderheit zeigen Pflanzen mit stark saurem Zellsaft. Wegen ihrer kurzen Lebensdauer in Anaerobiose erzielt man an ihnen Hungererscheinungen nur durch Vor-Verdunkelung der Blätter (z. B. Begonia-Arten). An solchem Material bewirkt aber auch bei ihnen Glukose-, Fruktose- und Brenztraubensäure-Zusuhr Lebens- verlängerung, allerdings nur bis zu einer Versuchstemperatur von etwa 22°. Höher auswärts ist keine Wirkung der Zucker mehr seste

zustellen, wohl weil bei biesen Temperaturen zu rascher Verbrauch stattsindet, als daß er bei der geringen Zuckerpermeabilität der Zellen genügend ersest werden könnte. Dagegen wirkte die kleiner-mole-kulare und deshalb besser permeirende Vrenztraubensäure im ganzen untersuchten Temperaturbereich (bis 30°) lebensverlängernd. Sehr auffallend und kaum erklärlich ist übrigens die Wirkung der Weinsäure, die eine weder von Hexosen noch der Vrenztraubensäure auch nur annähernd bewirkte Lebensverlängerung im ganzen Temperaturbereich hervorrust.

Wenn man dagegen bei Begonia die Vorverdunkelung unterläßt, so verkürzt umgekehrt eine Traubenzuckergabe die Lebensdauer. Auch sind hier die älteren Blätter die empfindlichsten. Bei der ebensalls sehr säurereichen Oxalis Deppei ist die anaerobe Lebensdauer frischer Blätter kürzer als vorverdunkelter. In diesen Fällen sind offendar nur schwer eruierbare stoffwechselphysiologische Besonderheiten im Spiele, die uns zu den in der Anaerobiose auftretenden giftigen Zwischen- oder Endprodukten überleiten mögen.

Bringt man Gewebestücke einer Pflanze in bestimmte Flüssigkeitsmengen, so ist die anaerobe Lebensdauer unter sonst gleichen Bedingungen abhängig von dem Verhältnis Zellmenge zu Flüssigkeit in bem Sinne, daß der Relltod um so früher erfolgt, je größer dieses Verhältnis ist und zwar so genau, daß man durch die Wahl dieses Verhältnisses oft eine für die Untersuchung erwünschte Lebensdauer im poraus abschäten und dann auch erzielen kann. Am frühesten starben die nur im feuchten Raum befindlichen Gewebestücke. Das bedeutet natürlich, daß bei der Anaerobiose entstehende Gifte in die Außenlösung erosmieren, die je nach ihrer Menge verdünnend und lebensverlängernd wirkt, während die Giftstoffe in wenig Außenflüssigfeit angehäuft werden und den Tod herbeiführen. Bewiesen wird das z. B. dadurch, daß Außenlösungen, in denen Zellen (Zwiebelepidermis) durch längere Anaerobiose geschädigt waren, auf frische Zellen schon nach ganz kurzer Zeit tödlich wirken. Daß nicht etwa der Zellsaft der abgestorbenen Zellen, sondern wirklich die anaerobiontisch entstandenen Stoffe giftig gewirkt haben, zeigt z. B. ein Versuch, bei dem Zellen aerob in verdünntem Pressaft nach der 20 fachen Zeit noch keinerlei Schädigung erkennen lassen.

Welcher Art sind nun diese Giftstoffe? Die Beantwortung der Frage ersordert natürlich besondere chemische Untersuchungen, die nicht im Plan der Arbeit lagen. Doch konnte in folgender Weise bargetan werden, daß bei der anaeroben Atmung in weiter Berbreitung eine giftige Säure als Stoffwechselprodukt gebildet werden muß, die aus den Rellen austritt und bei der angerobiotischen Schädiaung offenbar eine hervorragende Rolle spielt: Wenn Grünberg der Außenlösung einen Buffer (am besten eignete sich Phosphatpuffer, m/15 Na_oHPO₄ — m/15 KH₂PO₄) zusette, der stärkere Ansäuerung verhindert, so blieben z. B. Schnitte der Rüchenzwiebel bei geeigneter Temperatur wochenlang in Angerobiose am Leben. Dabei ist begreiflicherweise die Pufferungskapazität das wesentliche, wie z. B. vergleichende Versuche mit verschiedenen Konzentrationen zeigten, bei denen der pu übereinstimmte. Mit Phosphatpuffer behandelte Rellen zeigen auch weit geringere Abhängigkeit der Lebensdauer vom oben besprochenen Verhältnis von Gewebe- zu Flüssigkeitsmenge, da eine Anhäufung der von der lebenden Zelle in die Außenlösung ausgeschiedenen oder mit dem Zellsaft toter Zellen in dieselbe diffundierende Säure durch den Luffer verhindert wird.

Unter den grünen Pflanzen nehmen einige Wasserpflanzen, Chara, Nitella und Elodea bezüglich ihrer Anaerobiose insofern eine Sonderstellung ein, als schon in der älteren Literatur ihre auffallende Unempfindlichkeit gegen Og-Entzug betont wird. Elodea scheidet bei der Assimilation aus dem Ca(HCO3), des Wassers CaCO3 ab, das an der Blattoberfläche haftet. Die Vermutung, daß diese Kruste die Ursache der erwähnten Resistenz darstellt, bestätigt sich. Wurden nämlich die Blätter vor der Angerobiose mit einem völlig unschädlichen Phosphatpuffer von pH = 6,8 in m/30 Konzentration 10 Min. lang vorbehandelt, also der Kalküberzug teilweise weggelöst, dann gewaschen und in die O2-freien Bersuchsgefäße gebracht, so zeigte sich die Lebensdauer gegenüber unbehandelten Blättern wesentlich verfürzt. Das gleiche gilt für Chara und Nitella, die ebenfalls Kalk ausscheiden. Kalkzugabe wirkt auf die Lebensdauer von Zwiebelschnitten natürlich ebenso günstig wie der Phosphatpuffer.

Bei Pflanzen mit stark sauren Zellsäften, die, wie oben erwähnt, besonders empfindlich gegen Anaerodiose sind, konnte in solgender Weise durch experimentellen Eingriff eine Lebensverlängerung bewirkt werden: Blätter von Begonia Kewensis wurden in eine m/100 Harnstofflösung in Tottinghamscher Kulturslüssigkeit gebracht, die Gefäße zur Injektion 5 Minuten evakuiert, gewaschen und im seuchten Raum unter O2-Ausschluß ausgehängt. Harnstoff dringt

unschwer in die Zellen ein, ist wenig schädlich und die im Zellinnern vorhandene Urease spaltet aus ihm NH3 ab, der dort den pH erhöhen, also Säurevergiftung hintanhalten wird. Sbenso wie Vorbehands lung mit Harnstoff wirkt bei Säurepflanzen eine solche mit dem sonst so giftigen Ammoniak in geeigneten Konzentrationen in auffallender Weise lebensverlängernd. Vemerkenswert ist noch, daß, wie besondere Versuche lehrten, deren Einzelheiten der Kürze halber hier übergangen werden mögen, dei solchen Begonienblättern die einzelnen Gewebe eine ihrem besonderen pH entsprechende Anaerodioseempfindslichkeit zeigen; daß saure Wasserwebe eine viel größere als daß viel weniger saure Chlorenchym. Die rasche Vergiftung der Vlätter in Anaerodiose geht dabei vom ersteren auß, wie vergleichende Versuche mit isolierten und kombinierten Stücken von beiderlei Geweben eindeutig dartaten.

Aber nicht nur die bei der Anaerobiose gebildete Säure, so verbreitet diese ofsenbar bei den verschiedensten Objekten auftritt, sondern auch andere anaerobiotische Stofswechselprodukte können Gistwirkung entsalten. Dahin dürste auch das allerdings nur intermediär entskehende Azetaldehyd gehören. Thomas und Harley haben aus anaerobiotischen Apfeln und Birnen neben Alschol immer auch Azetaldehyd isoliert, dessen Menge der des ersteren zwar nachsteht, aber gistiger ist als dieser. Beide Autoren beobachteten das breakdown der Früchte immer dann, wenn eine bestimmte Azetaldehydstonzentration erreicht war. Bei Bersuchen, die Grünberg mit Zwiebelsepidermen anstellte, ergab sich eine auffallende Lebensverlängerung durch Zusügung von Kalziumbisulsit, das bekanntlich ersteres bindet. Dabei müßte der Azetaldehyd erosmieren, um mit dem außerhald der Zellen besindlichen Casbisulsit in Berührung zu gelangen.

Auch der bei anaerobiotischer Atmung entstehende Alkohol dürfte am Zelltode toxisch beteiligt sein, doch tritt seine Wirkung neben den stärkeren anderen hier besprochenen Faktoren wenig hervor.

Es würde hier zu weit führen, auch noch auf die von Grünberg beobachteten Anderungen der physikochemischen Sigenschaften einzugehen, die die Zelle in Anaerobiose erleidet. Wichtiger für uns ist das allgemeine Ergebnis, daß für den anaerobiotischen Tod verschiedene Ursachen verantwortlich zu machen sind, deren Sinzelswirkungen sich kombinieren, die aber unter geeigneten Versuchsebedingungen weitgehend isoliert und so einzeln zur Wirkung gebracht oder wirkungslos gemacht werden können.

4. Beiträge zur Kinetik der Carboxylasewirkung 1)

Von Karl Wețel

Die Arbeit²) stellt einen ersten Versuch dar, eine einheitliche Auffassung über die verschiedenen Formen des anaeroben Zuckerabbaus im Mikroorganismus und in höheren Pflanzen anzubahnen. Wie u. a. aus unserer kurzen Mitteilung über die Apfelsäurebildung in Crassulazeen (Wețel u. Ruhland 1931) hervorgeht, scheint die Carborylase für die Steuerung des biologischen Zuckerabbaus eine gewisse Schlüsselstellung inne zu haben. Vom Grad ihrer Aktivität hängt möglicherweise die Natur der Gärungsendprodukte weitgehend ab. Daher schien es wünschenswert die Faktoren und Vedingungen kennen zu lernen, welche die Aktivität der Carborylase zu beeinssslussen vermögen.

Runächst wurde die Wirkungsspezifität der Carborplase einer neuerlichen Prüfung unterzogen. Im Gegensatz zu verschiedenen Forschern und in Übereinstimmung mit Neuberg ließ sich an 23, verschiedenen Gruppen angehörigen organischen Säuren, zeigen, daß die Carborylase scharf auf a-Retonsäuren spezifisch eingestellt Nur die Mesoralsäure machte insofern eine Ausnahme, als sie trot ihrer a-Retonsäurenatur sehr giftig auf das Ferment wirkte. Die übrigen Ketonsäuren wurden glatt decarboxyliert. erwiesen sich die Pflanzensäuren, die keine & Retongruppe besitzen, resistent gegen das Ferment. Ihrem weiteren desmolytischen Abbau geht wohl im allgemeinen eine Umbildung zur Ketonsäure voraus. Hinsichtlich der Spezisität stimmten Hefen- und Samencarboxplase durchaus überein. Von Lupinenmehl wurde allerdings auch 1-Apfelfäure angegriffen, aber es ließ sich burch entsprechende Gestaltung der Bersuchsbedingungen leicht nachweisen, daß an diesem Abbau die Carborylase nicht unmittelbar beteiligt ist. Wie in den Arbeiten von Wolf (1931) und von Wettel und Ruhland (1931) näher begründet ift, liegt eine gewisse Wahrscheinlichkeit vor, daß die Aktivität der Carbo-

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Leipzig.

²⁾ Beşel, A.: "Beiträge zur Kinetik der Carboxylasewirkung und ihre Bedeutung für die Steuerung des biologischen Kohlehydratabbaus". Planta XV, 1932, S. 697—738.

rhlase für den Zuderabbau in Sukkulenten eine bedeutsame Rolle ivielt. Da die Steuerung des Zuderabbaus in Suffulenten besonders start vonder Temperaturbeeinfluft wird, derart, daß bei Temperaturen unter 20° der Zuder fast ohne CO2-Bildung zu Apfelsäure umgebaut wird, lag eine Brüfung dec Temperaturguotienten der Carbornlaseaktivität in verschiedenen Temperaturbereichen nahe. Im Gegensat zu den Angaben Neubergs ließ sich auch unterhalb 80 C noch eine deutliche Carbornsasewirkung wahrnehmen. Die Temperaturquotienten zeigen eine gewisse Abhängigkeit von der Reaktion des Gärmilieus. Sie steigen gegen das H-Ronzentrationsoptimum im allgemeinen an, was wohl mit einer erhöhten Stabilität des Ferments gegen autolytische Destruktion bei dieser Reaktion zusammenhängen Ein auffallend hoher Quotientenwert zwischen 20 und 30° wurde jedoch nicht gefunden. Das beweist, daß die Umsteuerung des Zuckerabbaus bei den Sukkulenten keine direkte Temperaturwirkung auf die Carboxylase sein kann. Wenn diese Umsteuerung mit einer Inaktivierung der Carborplase zusammenhängt, so mussen die störenden Faktoren anderer Natur sein. Gegen derartige Zusammenhänge zwischen Art des Zuckerabbaus und Carboxplaseaktivität schienen zunächst allerdings 2 Tatsachen zu sprechen:

- 1. die relativ hohe Stabilität der Carboxylase, worin sie das die Zuckerspaltung einleitende Ferment wesentlich übertrisst, so daß ein Zuckerabbau unter Bedingungen, welche die Carboxylase hemmen, schwer denkbar war,
- 2. übertrifft die Carboxylase die beim Zucerabbau vor ihr wirksamen Teilsermente auch an Aktivität, so daß sie innerhalb der normalen Zymasegarnitur niemals ganz vollbeschäftigt ist und man schon eine sehr starke Schädigung der Carboxylase sehen müßte, um die Dekarboxylierung der intermediär entstehenden Brenztraubenssäure zu verhindern. Euler konnte indes zeigen, daß die Stabilität der Carboxylase doch nicht so allgemein eine größere ist als die anderer zymatischer Teilsermente.

So ist die Carboxylasewirkung durch alkalische Reaktion stärker gehemmt als die Spaltung des Zuckers in den 3 C-Körper. In Überseinstimmung hiermit konnte Bernbach durch Karbonatzusatz zum Gärmedium Brenztraubensäure "abfangen". Da für das Auftreten derartig hoher Schwankungen im natürlichen Gärmedium bisher zumindest noch jegliche Anhaltspunkte fehlen, wird man einer der-

artigen Ursache für die Umsteuerung des Zuderstoffwechsels in den Crassulazeen wenig Wahrscheinlichkeit beimessen können.

Eine andere Störungsmöglichkeit der Carborplasewirkung schien mir dagegen in einer giftigen Wirfung der Spaltprodufte der Brengtraubensäurebecarborylierung selbst liegen zu können. allerdinas die Angabe Neubergs entgegen, daß die Carboxylase eine sehr erhebliche Widerstandsfähigkeit gegen Alkohol und auch gegen Azetaldehnd besitze, und von der Unschädlichkeit der CO, gegen die Carboxplase habe ich mich selbst in einer ausgedehnten Versuchereihe Dagegen stiegen mir erhebliche Bedenken gegen die überzeuat. vermeintliche Ungiftigkeit des Azetalbehnds bei der Beobachtung bes zeitlichen Verlaufs der Brenztraubenfäuregärung auf: ganz im Gegensatz zur Zudergärung läßt die Vergärung der Brengtraubenfäure nach anfänglich stürmischem Verlauf rasch nach, um trop Substratüberschusses nach kurzer Zeit auf ein Minimum herabzusinken. Durch gestaffelte Zusätze von reinstem Azetalbehnd zu den Garansähen konnte ich dann auch tatsächlich eine bisher völlig übersehene aukerordentlich starke Giftigkeit des Azetaldehnds auf die Carboxplase feststellen. Bereits eine Konzentration von 0,06% Azetalbehyd im Gärmedium sette die Carborplaseaktivität auf die Hälfte herab, und ein Gehalt von 2% Azetaldehnd hob die Carborylasewirkung so gut wie vollständig auf. Die Abhängigkeit der Carbornlaseaktivität von dem Azetaldehydgehalt wurde als sehr einfache Besiehung gefunden: die aus brenztraubensaurem Kali unter sonst gleichen Versuchsbedingungen ausgespaltene CO-Menge erwies sich als der Wurzel der jeweils vorliegenden Aldehydmenge umgekehrt proportional:

$$y = \frac{k}{\sqrt{x}}$$
 (wo y die pro Zeiteinheit produzierte $CO_{2^{2}}$ Menge, x die

Albehydkonzentration und k eine von der Natur des Albehyds abhängige Konstante ist. Bon ähnlich giftiger Birkung wie auf Hefencarboxylase erwies sich der Azetaldehyd auch auf Samencarboxylase. Andererseits wirkten auch andere Albehyde wie Form- und Butylaldehyd giftig auf das Ferment, wenn sie auch die Gistigkeit des Azetaldehyds nicht erreichten.

Physiologisch von hohem Interesse war jedenfalls die Tatsache, daß die Carboxylaseaktivität schon durch relativ sehr geringe Aldehydmengen stark herabgesett werden konnte. Für unser Problem der bio-

logischen Zuckerabbauwege wurde die Bedeutung dieser Beobachtung noch durch die andere gesteigert, daß andere Teilprozesse der Zuckerspaltung wie z. B. die Dephosphorplierung von Hexosediphosphat und die die Zuckerspaltung einseitenden Fermente insgesamt viel unempsindlicher gegen Azetalbehyd sind, so daß damit ein Zuckerabbau unter Ausschaltung der Carboxylasetätigkeit in den Bereich des Möglichen gerückt wird.

Was nun den Mechanismus der beobachteten Carborplasehemmung burch Azetaldehnd anbetrifft, so ließ sich zeigen, daß die Aldehndwirkung eine momentane ist, denn mit Albehyd vorbehandeltes und normales Ferment gaben bei gleichen Albehydkonzentrationen im Gärmedium schon in den ersten Versuchszeiten gleiche CO2-Ausschläge. Des weiteren ließ sich zeigen, daß die schädliche Albehndwirkung reversibler Natur ist: bereits 1/4stündiges Abdampfen des aldehndvergifteten Fermentmaterials im Bakuum bei 30° hob die Giftwirkung vollkommen auf. Die Anlagerung des Azetalbehyds an die Carborylase kann baher nur eine relativ lose sein. Die Abhängigkeit der Giftwirkung von der Konzentration des Aldehnds sowie die relative Giftigkeit von Azet- und Formalbehnd, die in bestimmtem Berhältnis zur Molekulgröße der betreffenden Stoffe steht, laffen die Möglichkeit einer absorptiven Bindung des Albehuds an das Ferment zu. Andererseits liegen doch auch Hinweise auf eine allerbings lodere Strutturbindung vor. Widmark (1920-1925) und Boklund (1930) haben nämlichzeigenkönnen, daßbestimmte chemische Körper, nämlich Aminofäuren und Amine, auf Brenztraubenfäure ähnlich decarboxylierende Wirkungen ausüben können wie das carborplatische Ferment, und diese Reaktion ist bemerkenswerterweise ebenfalls albehydempfindlich. Der Azetalbehyd bildet dabei mit der Aminogruppe eine sog. Schiffsche Base und zerstört damit das Vermögen des ursprünglichen Aminokörpers, auf Brenztraubensäure einzuwirken. Wenn wir auch die chemische Konstitution der Carbornsase so wenig wie die der meisten anderen Fermente kennen, so ist es für die Erklärung der Wirkungsweise doch schon von großer Wichtigkeit, die aktive Fermentgruppe zu kennen und diese scheint bei der Carboxplase eben eine Aminogruppe zu sein.

Die Albehhhschäbigung der Carboxylase ist im übrigen nicht die einzige Störung, welche in den Ablauf der Phruvinatgärung eingreisen kann. Besonders in länger dauernden Bersuchen machte sich eine über die Grenzen der durch die Anwesenheit von Azetalbehyd

bedingten Schädigung hinausgehende Hemmung der Carborplaseaftivität bemerkbar, die auch in völlig albehnderei gehaltenen Anfähen auftrat und im Gegensat zur Albehnbhemmung irreversibler Natur war. Auch ließ sich zeigen, daß diese Fermentschädigung in keinem direkten Zusammenhang mit Gärvorgängen steht, sondern auf auto-Intischen Prozessen im Fermentmaterial selbst beruht, d. h. die Carborblase wird selbst als Substrat für andere Fermente von diesen zersett. Wie alle Fermentvorgänge erwiesen sich auch biese auto-Intischen Zerstörungsprozesse abhängig von der Reaktion des Mediums und von der Temperatur: bei 200 ist eine Schäbigung nur im ftark fauren und im alkalischen Gebiet zu beobachten, aber schon bei 300 bleibt das Ferment bei Istündiger Vorbehandlung nur mehr beim pu von 5.5 ungeschädigt. Bezeichnet man als kritische Temperatur diejenige, bei der die Fermentwirkung auf die Hälfte der normalen Höhe absinkt, so liegt diese bei den verschiedenen Reaktionen des Gärmediums folgendermaßen:

| p _H bes Gärmediums | Kritische Temperatur |
|-------------------------------|----------------------|
| 4,75 | 310 |
| 5,0 | 370 |
| 5,5 | 390 |
| 6,5 | 390 |
| 7,0 | 35,70 |
| 7,5 | unter 200 |

Physiologisch interessant ist die Tatsache, daß das Stadilitätsoptimum bezüglich der Reaktion mit dem Wirkungsoptimum des
Ferments zusammenfällt. Welches Ferment die Carboxylase schädigt,
soll in eingehenderen Untersuchungen noch ermittelt werden. Entsprechend der aktiven Fermentgruppe der Carboxylase wird man zunächst an ein oder mehrere proteolytische Fermente denken müssen.
Natürlich ist es auch nicht ausgeschlossen, daß eine gewisse Schädigung
durch H. und OH' selbst bedingt ist, die dann vielleicht mehr den
Träger als das Ferment selbst tressen. Diese Möglichkeit darf um
so mehr als gegeben betrachtet werden, als auch andere Jonen die
Fermentaktivität herabsehen. So konnten wir beobachten, daß Vorbehandlung des Ferments im Citratpusser im Gegensatz zu derjenigen im Phosphatpusser gleicher H.-Jonenkonzentration eine
erhebliche Fermentschädigung setze. Eine derart hemmende Wirkung

entquellender Jonen ist übrigens nichts Neues. So kennen wir eine entsprechende Wirkung des Dralations auf die Zymase und des Fluoridions auf den enzymatisch induzierten Zerfall von Herose-diphosphat. Der zeitliche Verlauf dieser autolytischen Fermentschädigung läßt auf relativ einfache chemische Prozesse hierbei schließen. Im Zeitbereich von 30—360 Minuten ließ sich eine einheitliche Inaktivierungskonstante unter Zugrundelegung der Annahme einer monomolekularen Reaktion berechnen.

Aldehyd- und Autolysenempfindlichkeit der Carborylase machen besondere Vorsicht bei kinetischen und vergleichenden Versuchen an diesem Ferment nötig. Vor allem wird man versuchen mussen, die Versuchsdauer nach Möglichkeit zu reduzieren, um so evtl. Fermentschädigungen zu vermeiden. Leider ist das bisher in den einschlägigen Versuchen nur sehr unvollkommen beobachtet worden. bürfen auch die Untersuchungen über den sog. Neuberg-Quotienten durchaus einer Korrektur, denn in den vergleichenden Versuchen über die Bergärungsgeschwindigkeit von Glukose und Brenztraubensäure ist infolge einer Albehydhemmung, die nur im letteren Fall in Wirkung treten konnte, die Gärgeschwindigkeit der Brenztraubensäure stets zu klein angegeben worden. Aber auch die Untersuchungen über bie Abhängigkeit der Carborplasewirkung von Aukensaktoren wie Reaktion und Temperatur konnten von diesen Fehlerquellen nicht unberührt geblieben sein, und es mußte sich der Fehler nach der Richtung hin äußern, daß die günstigen Bedingungen, die an und für sich eine lebhafte Phruvinatgärung ermöglichten, infolge der damit verbundenen Albehydanhäufung nur sehr abgestumpft zum Ausdruck kamen, und auch in fermentkinetischen Untersuchungen mußten mit fortschreitender Versuchszeit sich steigernde Fehler ergeben. baher die Wirkungen von Reaktion und Temperatur auf die Carboxylaseaktivität einer erneuten Brüfung unter den gebotenen Kautelen unterzogen worden, deren Ergebnisse hier nur kurz skizziert werben können:

Das p_H -Optimum der Carboxylaseaktivität ist kein seskthehendes, es ändert sich vielmehr weitgehend mit der Temperatur: zwischen 0 und $15^{\rm o}$ liegt es etwa beim Neutralpunkt; zwischen 20 und $30^{\rm o}$ ist ein breiter optimaler Bereich zwischen $p_{\rm H}$ 6 und $p_{\rm H}$ 7 seskzustellen, mit einem steilen Abfall nach der alkalischen, einem zunächst flacheren, dann aber auch rasch steiler werdenden Abfall nach der sauren Seite hin. Wit höheren Temperaturen wechselt das Bild aufs neue: das

pu Optimum liegt von 35-550 bei ph 5.5. Die Wirkungskurven fallen nach der sauren Seite hin allgemein sehr rasch, nach der alkalischen Seite bei 35 und 40° noch langsam, dann aber mit steigender Temperatur ebenfalls immer steiler, so daß das pu-Optimum mit zunehmender Temperaturhöhe immer schärfer herausgehoben wird. In ähnlicher Beise lassen sich natürlich auch die Temperaturkurven mit wechselndem pH der Gärflüssigkeit betrachten. Im optimalen PH-Bereich zwischen PH 5.5 und 6.5 liegt die wirksamste Versuchstemperatur bei 40° und verschiebt sich mit zunehmender Entfernung von der optimalen Reaktion sowohl nach der sauren wie auch nach der alkalischen Seite hin immer mehr nach tieferen Temperaturen hin, was natürlich mit der Instabilität des Ferments gegen autolytische Prozesse zusammenhängt. Außerdem schiebt sich von beiden Seiten her der Temperaturwirkungsbereich erheblich zusammen. Hägglund und Mitarbeitern (1926 und 1927) veröffentlichten pur Rurven der Brenztraubenfäurevergärung haben deshalb nur beschränkte Gültigkeit, nämlich nur für die angewandte Versuchstemperatur. Daher kommt ihnen auch nur eine sehr eng begrenzte biologische Auswertbarkeit zu.

Bon besonderem physiologischen Interesse war für mich noch das Berhalten der Carboxylase gegenüber dem Methylglydal, das nach Neuberg offendar bei den verschiedenen Zuderabbautypen als Intermediärprodukt auftritt. Um so auffallender und besremdender ist die Tatsache, daß dieser Ketonaldehyd nicht zu CO2 und Alkohol vergärdar ist, sondern auch von Hefe zu Milchsäure dismutiert wird. Diese auffällige Tatsache läßt sich nun durch unsere Bersuchsergednisse erklären: Methylglydal hemmt die Carboxylase in ähnlicher Weise wie Albehyd und verhindert dadurch offendar die Entstehung von CO2 aus Brenztraubensäure, wobei die letztere möglicherweise dann der Reduktion zu Milchsäure anheimfällt. In der solgenden Mitteilung wird auf Zusammenhänge zwischen alkoholischer und Milchsäure-Gärung noch näher eingegangen werden.

5. Das carborplatische System im grunen Blatt')

Von Karl Wețel2)

Bei Sauerstoffentzug geht die CO-Ausscheidung im grünen Blatt bekanntlich nach dem Mechanismus der alkoholischen Gärung weiter. Allerdings entspricht dabei der Quotient CO2: Alkohol nicht immer bem aus der Gärgleichung zu fordernden theoretischen Wert. Rosthtschew liegt der gefundene Wert bei grünen Blättern bei etwa 2. Es wird also im Verhältnis zu CO, etwas zu wenig Alkohol gefunden. Die physiologische Ursache für diese Abweichung wird in einer demnächst erscheinenden Mitteilung dargelegt werden. Immerhin bleibt die Fähigkeit auch der höheren Pflanze zur Alkoholbildung als eine in zahlreichen Versuchen erwiesene Tatsache bestehen. CO2 abspaltendes und gleichzeitig die Alkoholbildung einleitendes Ferment kennen wir dank der Untersuchungen Neubergs nur die Carboxplase. Um so verwunderlicher war daher eine Mitteilung von Robel und Scheuer (1929), wonach das grüne Tabakblattkeinkarbornlatisches System besitzen sollte. Die Autoren verwendeten bei ihren Versuchen fein zerriebenen Blattbrei und schlossen von dessen Verhalten gegen Brenztraubenfäure auf basjenige lebender Blätter. Nun ist seit Reubergs Untersuchungen bekannt, daß fein zerriebenes Blattmaterial der verschiedensten Herkunft ganz allgemein die Fähigkeit besitzt, Methylglyogal zu Milchsäure zu dismutieren. Auch Kobel und Scheuer fanden an ihrem Blattmaterial dieses Milchfäurebildungsvermögen, das nach Neuberg auf die Tätigkeit eines spezisischen Ferments, der Ketonaldehndmutase zurückzuführen ist. Diese glatt verlaufende Milchsäurebildung im toten Pflanzenbrei erscheint um so verwunderlicher, als die Milchsäurebildung im lebenden grünen Blatt noch nicht zweifelsfrei sichergestellt ist.

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Leipzig.

²⁾ K. Beşel, Das carboxylatische System im grünenBlatt". Planta XVII, 1932, S. 1—14.)

Für das Problem des biologischen Zuderabbaus schienen mir nun zwei Fragen von besonderem Interesse zu sein:

- 1. auf welche Weise bilbet das grüne Blatt bei der vermeintlichen Abwesenheit eines carboxhlatischen Fermentsustems Alkohol und ${\rm CO_2}$?
- 2. wie kommt im toten Blattbrei bie auffallende Umstellung bes Zuckerabbaus von der alkoholischen Gärung zur Milchsäurebildung zustande?

Die erste Frage machte eine erneute Brüfung des Blattmaterials auf Un- ober Abwesenheit von Carbornlase nötig. Schon die Tatsache. daß zerriebenes Blattmaterial zwar noch auf phosphorilierten Zuder, jedoch nicht auf stabile Herose anspricht, legt die Vermutung nahe, daß dieses Fermentmaterial arm an Co-Anmase sein wird. Annahme bestätigte sich: durch Zusat von Hefe-Rochsaft (der selbst ohne Wirkung auf Herosediphosphat war und auch keine im biologischen Brozeß CO, liefernden Stoffe enthielt) zu Blattbrei konnte die CO2-Bildung aus Zucker-Phosphatlösungen unter Sauerstoffausschluß aufs dreifache gesteigert werden. Die Tatsache, daß lebende Blätter derselben Pflanze unter Sauerstoffausschluß zur Alkoholbildung befähigt waren, läßt den Schluß zu, daß auch im Blattbreiversuch eine der CO2 äquivalente Menge Alkohol entstanden sein wird. Traf diese Annahme zu, so mußte der Blattbrei unter entsprechenden Bedingungen auch auf Brenztraubensäure wirken. Dem widersprachen zunächst die Versuchsergebnisse: der Blattbrei verschiedener Pflanzen blieb ohne erkennbare Wirkung auf die Phruvinatlösung auch bei optimalen Versuchsbedingungen. Eine Ausnahme machte hiervon nur der Brei von Spinatblättern, die sich allerdings infolge eines erheblichen Schleimgehalts nie bis zur Zerstörung aller Rellen zerkleinern ließen. Und hierin liegt auch der Grund für bas abweichende Verhalten des Spinatpräparats. Es ließ sich nämlich zeigen, daß unbeschädigte Zellen auch anderer Blätter aus Phruvinatlösungen CO2 in Freiheit setten. Da hierbei gleichzeitig Azetalbehyd nachweisbar wurde, und zwar bis zu etwa 50% der zusäplichen CO. Menge, blieb kein Zweifel darüber bestehen, daß das lebende grüne Blatt ein normales carboxylatisches System besitzt, das offensichtlich unter der Wirkung des mechanischen Zerkleinerns der Blätter inaktiviert wurde. Wendet man etwas mildere Präparationsmethoden wie 3. B. vorsichtiges Trocknen bei etwa 35° an, so bleibt die carborn-

latische Wirksamkeit auch im toten Blattpulver wenigstens teilweise erhalten. Aber auch der unwirksame Blattbrei kann wieder carbornlatisch aktiviert werben: setzt man dem Blattbrei hefekochsaft zu, fo wird nicht nur das Zudergärungsvermögen reaktiviert, sondern der Blattbrei reagiert nun auch sehr kräftig auf Byruvinatlösungen. Wenn man diese Wirkung nur an der CO2-Produktion mißt, könnte man den Einwand machen, daß das zugesette Phruvingt nur die Induktionszeit der Zuckergärung verkürzt und so eine Phruvinatvergärung vortäuscht, ohne selbst angegriffen zu werden. Diesem Einwand ist indes leicht zu begegnen, indem man neben der CO, auch den entstandenen Azetalbehyd bestimmt. Liegt nur eine aktivierte Zuckergärung vor, so kann sich bei dem orphoreduktionsmäßig ausgeglichenen Zuckergärsystem kein Azetalbehnd anhäufen, während bei der Phruvinatdecarborylierung mangels verfügbarem Gärungswasserstoff Azetaldehnd halten kann (abgesehen von der sekundär erfolgenden Azetoinbilbung). Tatsächlich gelang es auch in den mit Hefekochsaft aktivierten Pyruvinat-Blattbreiansäßen Azetalbehyd bis zu 55% des zusählich entwickelten CO2 nachzuweisen. Damit war erwiesen, daß auch der Blattbrei ein carboxplatisches System besaß, das infolge der mechanischen Zellzerstörung zwar inaktiviert war, aber burch Co-Anmasezusat wieder zur Tätigkeit angeregt werden konnte. Damit läßt sich die eingangs gestellte Frage nach der Herkunft bes in grünen Blättern unter anaeroben Bedingungen entstehenden Alkohols dahingehend beantworten, daß hier wie bei der alkoholischen Gärung der Hefe, die Brenztraubenfäure die Vorstufe des Alkohols. den Azetaldehyd liefert. Die intramolekulare Atmung der höheren Pflanzen ist also nicht nur ihrem Endergebnis nach, sondern auch bezüglich des Reaktionsweges mit der typischen alkoholischen Gärung identisch.

Es blieb noch zu ermitteln, worin die durch das Zerreiben der Blätter gesetzte Schädigung des carboxylatischen Systems genauerhin bestand. Zunächst möchte man natürlich geneigt sein, eine Schädigung der Carboxylase selbst anzunehmen. Aber schon die Reaktivierungssähigkeit des Systems durch carboxylasefreien Hefekochsaft schließt eine derartig einfache Möglichkeit aus. Durch die Arbeiten von Abderhalden und Auhagen sind wir von der Existenz einer Co-Carboxylase unterrichtet worden. Nach den Angaben des lezteren Autors läßt sich die Co-Carboxylase aus dem Hefekochsaft gewinnen, und da dieser nicht nur die Zucker-, sondern auch die Phruvinatgärfähigkeit

bes zerriebenen Blattmaterials wiederherstellt, wird man die Co-Carboxplase des Kochsafts für diese Reaktivierung verantwortlich machen muffen, die ihrerseits offensichtlich bei der mechanischen Rellzerstörung besonders stark geschäbigt wird. Damit ist jedoch nicht aesaat, daß die Carborplase selbst von dem Zerreiben der Blätter ganz unberührt geblieben ist. Da es jedoch nicht möglich ist, in lebenden und zerriebenen Blättern das Phruvinat in gleicher Weise an das Fermentsustem heranzubringen (Permeabilitätsverhältnisse), so ist auch eine vergleichende Bestimmung der carboxplatischen Aktivität der beiden Shsteme ohne Beweiskraft für die vorliegende Frage. Dagegen ließ die Frage sich auf anderem Wege lösen. Die Abwesenheit intermediärer Gärprodukte im alkoholischen Gärmedium beweist, daß die Aftivität der Zymaseteilfermente in der Reihenfolge, in der die Teilfermente in Wirkung treten, ansteigt. Bei Vermeibung störenber Azetalbehybeinflüsse gelang uns ber Nachweis, daß die Carborylase in der Hefezelle ein Mehrfaches von dem an Brenztraubenfäure verarbeiten kann, was Glykolase und Orydoredukase anzuliefern vermögen. Eine Vermehrung der Carboxplase in der intakten Hesexelle (und auch im Trodenhefepräparat) muß daher ohne Wirkung auf das Ausmaß der Gärung bleiben, da ja die die Ruckerspaltung einleitenden Fermente den Gärprozeß begrenzen. Ist dagegen das carborplatische Shitem soweit geschäbigt, daß seine Wirksamkeit unter die Aktivität der den Zuckerabbau einleitenden Fermente herabgefunken ist, so wird die Carboxylase der die Gärung limitierende Faktor, und ein Carborplasezusat muß dann in einem Anstieg der CO. Broduktion zur Auswirfung kommen. Nach einer Neubergichen Vorschrift, die auf der verschiedenen Temperaturstabilität von Ihmase und Carboxplase beruhen, lassen sich leicht zymasefrei Carboxylasepräparate herstellen, die nach eigenen Untersuchungen im Co-Fermentgehalt gewöhnlichem Hefekochsaft gleichkommen. Diese Präparate vermögen weder Zuder noch Herosebiphosphat, wohl aber Phruvinatlösungen anzugreifen. Fügt man nun einem Gäransat von Blattbrei in Herosediphosphat unter sonst gleichen Versuchsbedingungen das eine Mal Rochsaft, das andere Mal bagegen Carborplasepräparat mit gleichem Gehalt an Co-Zymase, zu, so liefert der lettere Ansat wesentlich höhere CO2-Mengen. Daraus geht hervor, daß im Blattbrei nach Rufügung von Kochsaft die Carborplase das die CO.- Broduktion begrenzende Ferment ist, was im lebenden Blatt nicht der Fall ift. Beim Berreiben der Blätter wird also neben der Co-Bymase (Indifferenz des Blattbreis gegen Zucker und Anhäufung von Methylglhoxal auf Hexosebiphosphat) auch die Co-Carboxylase (Steigerung der Phruvinatgärung des Blattbreis durch Kochsaftzusat) und die Carboxylase selbst so weit geschädigt, daß ihre Aftivität unter diejenige der die Zuckerspaltung einleitenden Fermente herabsinkt.

Diese Inaktivierung bes carboxylatischen Systems bewirkt nun eine Umsteuerung bes Zuckerabbaus von der alkoholischen Gärung zur Milchsäuregärung hin. Diese letztere dokumentiert sich daher immer allgemeiner auch in pflanzlichen Organismen als der unter Ausschaltung der Carboxylase ablausende Zuckerabbautyp. So wie Co-Ihmasearmut des Gärpräparats den Zuckerabbau (vom Hexosediphosphat aus) nur dis zum Methylglydral führt (Neuberg), scheint bei ausfallender karboxylatischer Wirkung die gebildete Brenztraubensäure nicht dekarboxyliert, sondern zu Milchsäure reduziert zu werden. Wir möchten daher glauben, daß die Neubergsche Ketonalbehydmutase nur der Ausdruck einer unter Carboxylaseausschluß vor sich gehenden Oxydoreduktion des Methylgshoxals ist.

VII

Abhängigkeit des Pflanzenlebens von chemischen Faktoren der Umwelt

1. Chemisch=biologische und experimentelle Untersuchungen natürlicher Wässer und ihrer Organismengesellschaften 1)

Von Viktor Czurba

Experimentelle Untersuchungen über das Verhalten von Organismen bei bewußt geleiteter Kultur haben gezeigt2), daß das Rellmaterial eines Organismus bei Unterbringung unter gleichbleibend günstigen Außenbedingungen ein hinsichtlich des Eintrittes und der Intensität der Zellvermehrung verschiedenes Verhalten zeigen Es wurde festgestellt, daß diese Erscheinung durch Berschiebungen des inneren Zustandes hervorgerufen wird, die das Ergebnis der Milieueinflusse der vorhergehenden Zeit darstellen. Da wir für das Gebeihen der Organismen am natürlichen Standort nur die Zellvermehrung als verläßliches Kriterium zur Verfügung haben, so leuchtet ein, daß der Eintritt günstiger Milieubeschaffenheit nicht immer mit einer entsprechenden Reaktion des Organismus in Form einer Aufnahme der Zellvermehrung oder einer Anderung ihrer Intensität beantwortet werden muß. Dieser für die Otologie ganz allgemein bedeutungsvolle Umstand veranlagte eine Hinzuziehung experimenteller Untersuchungen zu den rein registrierenden Standortsbeobachtungen.

Das Ziel der seit 1928 in regelmäßigen Zeitabständen ersolgten hydrodiologischen Untersuchungen in der Umgebung von Hirscherg i. B. liegt daher in zwei Richtungen: 1. Es soll sestgestellt werden, welcher Art die Beränderungen der chemischen und biologischen Beschaffenheit bestimmter, ins Auge gefaßter Standorte sind und ob und inwieweit sich ein paralleles Einhergehen beider bevbachten läßt.

¹⁾ Aus dem Pflanzenphysiologischen Institute der Deutschen Universität zu Prag.
2) Czurda, B., Wachstum und Stärkebildung einiger Konjugaten auf Kosten organisch gebundenen Kohlenstoffes. Planta, Bd. 2, 1926, S. 67.— Ders., Morphologie und Physiologie des Algenstärkekornes. Beiheste z. Bot. Zentralbl. I. Abt., Bd. 45, 1929, S. 97.
— Ders., Experimentelle Untersuchungen über die Segualitätsverhältnisse der Zhynemalen. Beiheste z. Bot. Zentralbl. I. Abt., Bd. 47, 1931, S. 15.

2. Es soll auf experimenteller Grundlage ermittelt werden, ob direkte kausale Zusammenhänge zwischen chemischer Milieubeschaffenheit und dem Auftreten bestimmter Organismengesellschaften bestehen.

Die aufgenommenen Untersuchungen ersuhren außer ber Förberung seitens ber Notgemeinschaft der deutschen Wissenschaft noch weitere Unterstützungen. Eine solche erhielt ich vom Acerbauministerium in Prag durch freundliche Vermittlung des Leiters der Untersuchungsstation für Fischzucht und Hydrobiologie in Hirschberg, Herrn Prof. V. Langhans, und von der Deutschen Gesellschaft der Wissenschaften und Künste für die tschoolsowakische Republik durch die liebenswürdige Vermittlung des Herrn Prof. Cori, des Vorstandes des zoologischen Instituts der deutschen Universität in Prag.

Die Stanbortsauswahl und die des Lebensraumes innerhalb dieser ist aus bestimmten Gründen so erfolgt, daß, soweit es bei den kleinen Standorten überhaupt möglich war, die Lebensräume des sreien Wassers von ökologisch möglichst verschiedenen Gewässersthpen der Beobachtung unterworfen wurden. Und zwar: das userserne Wasser des Großteiches (1) und seine Zuslüsse, der aus dem SO kommende Heidebach (2), der ein Absluß des anmoorigen Heidesteiches ist, der in den Heidebach einmündende Jordandach in seinem Berlauf auf Torfs (3) und Sanduntergrund (4), der aus dem Skommende Hirschberger Stadtbach (5), der ein Absluß des eutrophen Tscheppelteiches ist, und der aus dem O kommende Hochmooradssschieß (6).

Von den außerhalb des genannten Systemes besindlichen Gewässern wurden ausgewählt: das Grabensystem des abslußlosen Beckens, genannt der Musikantenteich (7), zwei Moorgrabenabschnitte auf der Poselteichwiese (8, 9) und ein Jusluß des Poselteiches im O (10). Zum Vergleich wurden auch Grundwasseruntersuchungen gemacht: das Brunnenwasser der biologischen Station in Hirscheberg (11), eine Quelle auf der Großteichwiese (12) und eine Quelle auf der Poselteichwiese (13). Vorübergehend wurde zum Vergleich das Oberslächenwasser noch anderer Standorte untersucht.

Es wurden, soweit möglich, regelmäßig nachstehende Bestimmungen gemacht: Leitfähigkeit, Wasserstoffionenkonzentration, Alkaslinität, Ammons, Nitrits und Nitratstickstoff, organischer Stickstoff, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Kalzium, Magnesium, Mangan, Kieselsäure, Chlor und Oxydierbarkeit. Sauerstoffs und Kohlenssäurebestimmungen sind, da es sich um Oberslächenwasser gehandelt hat, nur zeitweilig geschehen. Aus Gründen der Ökonomie wurden die an der biologischen Station in Hirschberg von mir vorgenommenen

Bestimmungen mit kolorimetrischen und titrimetrischen Methoden ausgeführt. Gewisse Stoffe sind nur qualitativ bestimmt worden, da sie durchwegs in einer mit diesen Methoden nicht mehr oder nicht genau faßbaren Menge vorkommen. Die an Ort nicht durchsührbaren gewichtsanalytischen Bestimmungen, die zur Entscheidung gewisser methodischer Fragen notwendig waren, wurden in entgegenkommender Beise an gleichzeitig geschöpften und nach Prag einsgeschickten Wasserproben vom agrikulturchemischen Laboratorium des Landeskulturrates für Böhmen gemacht.

Die Beobachtung der biologischen Veränderungen hat sich vorwiegend auf die Feststellung der Vermehrung und des Verschwindens der vorherrschenden einzelligen Organismen beschränkt.

Wie schon an einer anderen Stelle auseinandergesett worden ift1), genügt es bei einer ökologischen Betrachtungsweise der Standortsverhältnisse keineswegs, bloß das Vorhandensein und die Menge eines Organismus oder Organismengemisches festzustellen. E3 muß vielmehr die Vermehrungsintensität ermittelt werden. nur diese unterliegt unmittelbar dem Einfluß der Milieubeschaffenheit. Es gibt in der Natur Lebensräume, die infolge ihrer besonderen chemischen und physikalischen Beschaffenheit irgendeine Alge als bestandbilbenben Organismus nicht nur Monate, sondern auch jahrelang Bürde man, wie es vielfach geschehen ift, bloß nach der führen. Menge urteilen, so mußte dieser Lebensraum als besonders gunftig für das "Auftreten" dieser Alge angesehen werden. Wird aber die Vermehrungsintensität untersucht, so zeigt sich, daß sie verschwindend klein ift, daß also das Milieu gar nicht als günstig aufzufassen ist. Aus diesem Grunde wird auch der Ausdruck "Auftreten" vermieden, da er eine unbestimmte Ausdrucksweise darstellt.

Es ist für den einzelnen nicht möglich, das gesamte, kaleidoskopartig sich skändig ändernde Organismeninventar gleichmäßig zu überblicken. Daher wurden von den Einzellern vorwiegend die Algen berücksichtigt. Viele von ihnen zeigen infolge strenger autotropher Ernährungsweise eine engere Abhängigkeit von den untersuchten Stoffen als etwa die einzelligen Tiere mit ihrer animalischen Ernährungsweise. Die Abhängigkeit ist auch deshalb strenger, weil manche der untersuchten Stoffe gleichzeitig Nährstoffe sind. In einigen Fällen ersuhren unter den Algen Vertreter der Zhynemalen

¹⁾ B. Czurba, 1932, Paschers Sußwasserstora heft 9, II. Aufl., S. 30.

besondere Beachtung. Sie treten zwar nicht auf allen Standorten als Leitsormen auf. Aber sie sind mir in ihrem physiologischen Berhalten, besonders hinsichtlich der Eintrittsbedingungen für einen Entwicklungswechsel, aus eigenen Untersuchungen verhältnismäßig gut bestannt. Sie versprachen ein tieseres Berständnis der Lebensraumverhältnisse.

Aus dem vorliegenden Beobachtungsmaterial seien folgende Festsftellungen hervorgehoben.

Das uferferne, kalkreiche und ständig alkalische Großteichwasser zeigt eine gewisse Gleichmäßigkeit der chemischen Berhältnisse. Der Einsluß der chemischen Qualität der Zuflüsse macht sich auch bei stärkeren Schwankungen nicht bemerkbar. Ebenso ist ein unmittelbarer Einfluß ber künstlichen, mineralischen Düngung und der Fischfütterung mittels Lupine, die in manchen Uferabschnitten in bestimmten Zeitabständen erfolgt, in der Analyse nicht auffindbar, obgleich sich die günstige Wirkung beider im Fischertraganstieg erkennen läßt. Die Gleichmäßigkeit und die Unabhängigkeit von den Ruflüssen und der Düngung mag wohl mit der Flächenausdehnung und geringen Tiefe zusammenhängen. Unter diesen Umständen muß die Wirkung des Schlammuntergrundes die der Auflüsse überbeden. Die Aufeinanderfolge der wichtigsten pflanzlichen Elemente bes Planttons (Asterionella gracillima, Anabaena spiroides, Microcystis flos aquae, Ceratium hirundinella, Aphanizomenon flos aquae, Anabaena spiroides, Asterionella gracillima), das im Sommer nicht nur sehr dicht, sondern gleichzeitig auch artenreich ist, geht im groben betrachtet, jedes Jahr gleichartig vor sich. Im einzelnen untersucht ergeben sich aber hier, wie in ähnlichen Wässern anderenorts, jährliche Schwankungen der absoluten wie auch relativen Menge der einzelnen Clemente. Diese gehen nicht, wir erwartet werden könnte, mit den Verschiebungen der geringen, zeitweise gar nicht nachweißbaren Mengen an Phosphor, Sticktoff und Eisen einher. Die direkt nachweisbaren Mengen bewegen sich um ein Zehntel und ein Hunbertstel von Milligrammen im Liter, so daß die außerordentlich hohe Produktion an pflanzlichem Plankton überrascht. Die ständige Nährstoffproduktion und der Verbrauch an diesen Stoffen sind anscheinend im Gleichgewicht, so daß nur die auf dem Wege vom Broduktions- zum Verbrauchsort befindlichen kleinen Mengen analytisch Für Berechnungen der Planktonproduktion geerfaßt werden. nügen diese Zahlen nicht, weil sie uns nicht über die gesamte Menge an diesen Stoffen, die während eines Jahres entsteht, unterrichten. Eine einigermaßen deutliche Parallelität ist nur zwischen Planktonentwicklung und den Temperatur- und Lichtverhältnissen zu sinden. Inwieweit die mit dem Temperaturanstieg und der Zunahme der CO₂-Assimilationstätigkeit einhergehende Abnahme der Wasserstoffionenkonzentration, die im Sommer über den Grenzwert einer reinen CaCO₃-Lösung hinauszugehen pslegt, die Entwicklung der sommerlichen Planktonverhältnisse unterstützt, ist aus den Standertsbeobachtungen allein nicht herauszulesen.

Von den übrigen untersuchten Standorten unterliegen einige dem Einfluß der Felddüngungsart im Herbst und Frühjahr. Infolge mineralischer und Stallmistdüngung treten in ihnen auffallend große Mengen an Phosphor, Ammons und Nitratstickstoff neben Kalk auf. Obwohl außerhalb der Düngungszeit die genannten Stoffe meist in einer kaum ersaßbaren Wenge vorliegen, und obwohl die Lichtund Temperaturverhältnisse sürzelner Elemente der hier vorhandenen Organismengesellschaft noch ausreichend wären, unterbleibt ein sichtbarer Einfluß der auf das 10s dis 300sfache angestiegenen Nährstoffmengen. In manchen Fällen wirkt eine Stallmistdüngung des umliegenden Bodens auf eine völlige Vernichtung der Algen hin. Wie einige Versuche gezeigt haben, ist dabei nicht so sehr die Konzentrationserhöhung als vielmehr die Stoffwechseltätigkeit der zur Vorherrschaft gelangenden Bakterienvegetation maßgebend.

Wo der Einfluß der Felddüngung oder einer direkten Wasserbüngung fortfällt, dort ist mit den angewendeten chemischen Methoden keine periodisch wiederkehrende, hinreichend deutliche Zunahme einzelner lebenswichtiger chemischer Elemente zu sinden. Eine solche könnte als Resultat bakterieller Zersetung und Mineralisierung der abgestorbenen organischen Substanz während des Winters und des Frühjahres erwartet werden, da ein Teil der wichtigen Konstumenten dieser Stoffe, die Algen, während dieser Zeit zurücktreten. Es ist jedoch in keinem Fall eine deutliche Anhäufung der gesuchten Stoffe zu Beginn der Entwicklung der Algen angetroffen worden. Wo beim Durchsehen des Standortes eine weitgehende Zersetung bemerkt worden ist, ohne daß sich dabei auch eine Zunahme mineralischer Stoffe gezeigt hätte, dort ist entweder der Abbau noch nicht soweit gediehen, daß er in der Zunahme einzelner der gessuchten Stoffe zum Ausdruck gelangt, oder aber er ist schon zu

weit fortgeschritten. Die Mineralisierungsprodukte sind inzwischen von anderen Organismen verbraucht worden, so daß eine Anhäufung ausdleiben mußte. Meist erfolgt aber der Abbau der organischen Substanz an solchen Standorten bis zur völligen Mineralisierung, die allein mit den angewendeten Methoden nachweisdar ist, erst ganz allmählich im Verlauf der "nächsten" Vegetationsperiode. Durch ständigen Verbrauch der entstehenden Menge dürste auch hier eine Anhäufung unterbleiben, wie das oben beim Plankton kurz ansgedeutet worden ist.

Bei den kleinen Wasserräumen sind die biologischen Verhältnisse außerorbentlich vielgestaltig. Einzelne Standorte führen bas ganze Jahr hindurch nicht nur das gleiche Organismeninventar, sondern auch die gleichen bestandbildenden Arten. Es kommt weder zu einer nennenswerten Vermehrungsintensität noch auch zu einem Absterben infolge Überwucherung durch andere Organismen. ලා führte ein schwach sauerer, anmooriger und eisenreicher Standort durch vier Jahre hindurch ununterbrochen fabenbildende Eisenbakterien, eine Spirogyraart und eine Heteroconte (Botrydiopsis). Die Beränderungen an den genannten Organismen beschränkten sich auf eine Zunahme und Abnahme der Färbung der beiden Algen und eine damit einhergehende kaum bemerkbare Steigerung und Abnahme der Vermehrungsintensität und auf eine ftärkere Verschiebung der Zahl lebender Eisenbakterien bei der Veränderung der Wasserstoffionenkonzentration. Die Gleichförmigkeit der biologischen Berhältnisse war überraschend, da wiederholt sehr starke Schwankungen des Phosphor=, Gisen=, Ammonstickstoff= und Nitratstickstoff= gehaltes vorkamen. Erst eine Stallmisthungung bes Keldes und das Auftreten einer anderen Bakteriengesellschaft hat hier eine grundsähliche Veränderung hervorgerufen. Bei den meisten anderen Standorten lösen oft wochenweise neue Leitformen die alten ab. Aber diese Eigentümlichkeit stellt sich nicht jedes Rahr aleichmäßia ein.

Diese Tatsachen und die experimentellen Feststellungen, von denen unten die Rede sein wird, legen die Vermutung nahe, daß die vielen, nicht bestimmten oder nicht bestimmbaren anorganischen und organischen Stoffe und die spezisischen Eigenschaften der Organismen die Entwicklungsfolge der letzteen mitbedingen. Unter den spezisischen Eigenschaften sind das Licht- und Temperaturbedürsnis und der jeweilige innere Zellzustand, von dem eingangs

bie Rebe war, zu verstehen. Daß die Algen ganz allgemein nur vom Frühjahr bis zum Herbst bestandbildend auftreten, dürste in erster Linie durch die Licht= und Temperaturverhältnisse bes bingt sein.

Mit den kurz angedeuteten Standortsbeodachtungen gingen gewisse experimentelle Untersuchungen im Laboratorium einher, die das stützen dzw. widerlegen sollten, was auf Grund der Standortsbeodachtungen verwertet wurde. Ein möglichst klares Herausarbeiten kausaler Zusammenhänge zwischen chemischer und biologischer Beschaffenheit des Lebensraumes interessiert nicht nur den reinen Süßwasserölogen, sondern auch den praktisch orientierten Hodrobiologen, um z. B. manche Teichdüngungsfragen zu lösen.

Experimentelle Untersuchungen wurden in vier Richtungen unternommen.

1. Es wurden Wasserproben der untersuchten Lebensräume mit den darin befindlichen Organismen in geeigneten Gefäßen untergebracht und die darin auftretende Gesellschaftsfolge mit der jenes Lebensraumteiles verglichen, der am Standort im Zusammenhang mit seiner Umgebung geblieben war.

Wasserproben stoffreicher Lebensräume mit beutlich gepusserter Wasserstoffionenkonzentration zeigen, auf diese Weise isoliert, eine oft schon nach zwölf Stunden bemerkbare Abweichung der Weiterentwicklung der Organismengesellschaft. Es treten in ihnen bald bestandbildende Formen auf, die am Standort selbst nie angetrossen worden sind. Stoffarme und gleichzeitg meist sauere Wässer können hingegen oft wochenlang die gleichen biologischen Verhältnisse zeigen wie am Standorte selbst. — Andere dieser Proben sind in bestimmter Weise gedüngt worden. Nur in wenigen Fällen konnte der ursprüngliche Organismenbestand annähernd erhalten werden.

2. Es wurden Beobachtungen barüber gesammelt, welche Berstreter des Organismengemisches ökologisch verschiedener Standorte gleiche oder ähnliche Milieuansprüche in chemischer und physikaslischer Hinsche zeigen. Zu diesem Zweck wurden die Gemische in die bereits bekannten, künstlichen Lösungen von streng gleichbleibender Zusammensehung (räumlich getrennt und sixiert durch Agar) einsgetragen und ihr weiteres Schicksal studiert.

Damit wurde auch an natürlichem Material gezeigt, daß sich das Zellengemisch eines Organismus nicht nur zahlenmäßig verschiebt,

sonbern, daß sich schon lange vor dem Erscheinen morphologischer Anzeichen der innere, physiologische Zustand ändert und damit auf das weitere Schicksal auch bei zusagenden Außenbedingungen einen entscheidenden Einfluß gewinnt. Seine Wichtigkeit für Vermehrung und Entwicklungswechsel ist schon auf Grund der oben erwähnten experimentellen Untersuchungen betont worden. Da dieser Zustand weitgehend veränderlich ist, so kann er eine direkte Wirkung chemischer und physikalischer Verschiedungen völlig verdecken, weil eine Milieuwirkung nur an der Vermehrungsintensität erkaunt werden kann. Ein Versuch, aus statistischen Daten kausale Abhängigkeiten abzuleiten, erscheint daher als ein problematisches Unternehmen.

Mit dem Eintragen von Organismengemischen verschiedener Lebensräume in eine Lösung gleicher Zusammensetzung konnte ferner gezeigt werden, daß sich in ihnen Keime von Organismen finden, die charakteristische Elemente ökologisch anders beschaffener Standorte sind.

- 3. Viele Organismengemische konnten in den bekannten, künstlichen Lösungen auf Gleichheit ihrer Milieuansprüche nicht untersucht werden, da keine der bestandbildenden Formen in ihnen am Es mußten andere Lösungen als Versuchs- bzw. Leben blieb. Kulturlösungen verwendet werden. Die wesentlichsten Eigenschaften dieser wurden an Hand chemisch-analytisch gewonnener Daten der Lebensraumbeschaffenheit, soweit es durchführbar war, künstlich Bei Berücksichtigung des physiologischen Zustandes eingerichtet. des Versuchsobjektes ist es möglich geworden, u. a. Algen extrem fauerer und stoffarmer Moorwässer und solche aus stark alkalischem, stoffreichem Teichwasser selbst aus dem Zustand der momentanen Teilungsunfähigkeit heraus zu reger Zellvermehrung zu bringen und manche von ihnen dauernd rein zu züchten (Chlamydomonas curvicauda, Carteria sp., "Zygogonium ericetorum", Chromulina ovalis, Ancistrodesmus falcatus, Botrydiopsis arhiza, Cryptomonas ovata, Tribonema sp., Anabaena spiroides neben 30hlreichen Inanemalen).
- 4. Es wurde das ernährungsphysiologische Verhalten einiger solcher Organismen in absoluter Reinkultur näher versolgt.

Mit diesen kurzen Ausführungen ist gezeigt, daß selbst die ausführlichste chemische Analhse nicht imstande sein kann, allein Aufschluß über die Ursachen biologischer Veränderungen eines Lebensraumes zu geben. Dazu bedarf es der Kenntnis der physiologischen Eigentümlichkeiten wenigstens der wichtigsten Elemente der Organismengesellschaft. Da diese Kenntnisse einerseits nur an isolierten Organismen gewonnen werden können, und da andererseits eine Isolierung und ein ersolgreiches Experimentieren in vielen Fällen erst auf Erund der Kenntnis der chemischen Lebensraumbeschaffenheit möglich wird, so ist ersichtlich, daß nur durch Anwendung beider Methoden, der statistischen und der physiologisch experimentierenden, ein Eindringen in die verwickelten Verhältnisse natürlicher Standorte möglich erscheint. Es liegt erst der Ansang ersolgversprechender Untersuchungen vor. Nähere Aufschlüsse, vor allem Kegeln, werden sich erst nach mehrjähriger Fortsetung der Arbeit sinden lassen, da die Unterschiede der Standorte stets durch das Zusammenwirken mehrerer Faktoren bedingt werden.

2. Untersuchungen über die Abhängigkeit des Lebens höherer Pflanzen von der Bodenazidität¹)

Von Walter Mevius (mit Unterstützung von Horst Engel)

A. Einleitung

Schon vor 150 Jahren machte man die Beobachtung, daß Kalkboden eine gang andere Pflanzendecke besitzen als kalkarme Silikatoder als Hochmoorböden. 50 Jahre später legte man sich die Frage vor, welche Einflüsse des Bodens es sind, die dieses unterschiedliche Verhalten der Flora bedingen. Aber erst den letten 15 Jahren ist es vorbehalten geblieben, hierauf eine befriedigende Antwort zu geben. Man erkannte, daß der kohlensaure Kalk wegen seiner alkalischen Reaktion und wegen seiner Eigenschaft, saure Böden zu neutralisieren, einen ausschlaggebenden Einfluß auf die Bodenreaktion hat und daß diese es ist, die in vielen Fällen über das Auftreten bzw. Fehlen einer Pflanze entscheidet. Zahlreiche pflanzengeographische Beobachtungen, die in den verschiedensten Ländern gemacht worden sind, haben eindeutig gezeigt, daß in der freien Natur jede Pflanzenart nur in einem bestimmten Aziditäts-Intervall angetroffen wird. Bei einigen Arten ist dieses Intervall sehr groß, andere hingegen sind auf ein kleines Intervall begrenzt. Dieses kann natürlich eine ganz verschiedene Lage haben. Bei den echten Hochmoorpflanzen liegt es 3. B. auf der stark sauren Seite. Bei kleineren Aziditätsgraden sterben diese Pflanzen entweder sofort ab oder werden doch wenigstens im Wachstum so stark gehemmt, daß sie der Konkurrenz nicht mehr ge-Mit diesen pflanzengeographischen Beobachtungen wachsen sind. stehen die Ergebnisse zahlreicher Laboratoriumsversuche, die ebenfalls in dem letten Jahrzehnt angestellt worden sind, in bester Abereinstimmung. Wurden Wachstumsversuche bei fallender Azidität ausgeführt, so wurde eine für jede Art charakteristische Wachstumskurve erhalten. Auf Grund von Versuchen mit Wasserkulturen konnte Berfasser2) schon 1921 die Behauptung aufstellen, daß zwischen Kalk-

¹⁾ Aus bem Botanischen Institute ber Universität Münfter i. B.

²⁾ Mevius, B., Beiträge zur Physiologie "talkfeindlicher" Gewächse. Jahrb. f. wiss. Bot., Bb. 60, 1921, S. 147.

pflanzen und den Pflanzen kalkarmer Böden, im folgenden kurz Kalkflieher genannt, hinsichtlich ihres Bedarfes an Nährsalzen in qualitativer Beziehung kein prinzipieller Unterschied besteht. Nur das Intervall der Wasserstoffionenkonzentration, abgekürzt CH, innerhalb dessen der einen bzw. der anderen Gruppe Wachstum möglich ist, ist ein verschiedenes. Bei den Kalkpflanzen ift es nach der alkalischen Seite, bei den Kalkfliehern nach der saueren Seite verschoben. Wie erklärt sich nun diese Abhängigkeit der höheren Pflanzen von der Bodenreaktion? Die Beantwortung dieser Frage hat nicht nur einen rein wissenschaftlichen Wert, sondern ist auch bei der Abhängigkeit unserer Kulturgewächse von der Azidität des Bodens für Landund Forstwirtschaft von allergrößter Bedeutung. Seute wissen wir schon, daß die Abhängigkeit der Pflanzendecke von der Reaktion teils indirekter, teils direkter Natur ist. Zahlreiche physikalische und chemische Bodenfaktoren, wie Bodenstruktur, Löslichkeit von Gisen-, Mangan-, Zink-, Aluminium- und anderen Salzen, ändern sich mit steigender Azidität. Weiterhin ist das Leben der Mikroorganismen bes Bobens in erheblichem Umfange von dessen Reaktion abhängig. Aber gerade diese im Erdboden lebenden Bakterien und Bilze sind für das Leben der höheren Pflanzen von ganz außergewöhnlicher Bedeutung. Einmal sorgen sie dafür, daß die am Aufbau organischen Materials beteiligten Elemente wieder in den Kreislauf der Stoffe zurückehren und so von den höheren Pflanzen ausgenutt werden können. Weiterhin rufen sie aber die Bodengare hervor und tragen auch dadurch erheblich zur Verbesserung des Fruchtbarkeitszustandes des Bodens bei. Die Abhängigkeit von der Bodenreaktion konnte in ganz besonders ausgeprägtem Maße bei den Mikroorganismen nachgewiesen werden, die für den Stickstoffhaushalt des Bodens -Bindung des Luftstickstoffes, Giweißzersetzung, Nitrifikation, Denitrifikation — von ausschlaggebender Bedeutung sind. Gleiche Abhängigkeit lassen aber auch zahlreiche Bakterien und Vilze erkennen, die als Erreger von Krankheiten höherer Bflanzen in Betracht kommen, 3. B. der Erreger des Kartoffelschorfes und der Herzkrankheit der Runfel- und Ruderrübe.

Kulturversuche mit Nährlösungen bei steigenden p_{H^s} Werten, in denen alle Nährsalze in außreichendem Maße vorhanden waren, alle ungünstigen Bodensaktoren ferngehalten wurden und die klimatischen Bedingungen optimal waren, hatten aber, wie schon erwähnt, eins deutig gezeigt, daß jeder Pflanze nur in einem für sie charakteristischen

 $\mathbf{p_{H^-}}$ Intervall Wachstum möglich ist. Außerhalb besselben sterben die Wurzeln mehr oder weniger schnell ab. Aus dieser Tatsache und noch zahlreichen anderen mußte man den Schluß ziehen, daß es auch direkte Beziehungen zwischen der Reaktion des Bodens und dem Leben der Pflanzen geben muß. Die im nachstehenden aufgeführten Untersuchungen hatten es sich zur Aufgabe gemacht, besonders diese direkten Beziehungen aufzuhellen.

B. Die Wirkung von destilliertem Basser und von Gisen-, Zink-, Aluminium- und Borsalzen auf die Burzeln höherer Pflanzen1)

Von agrikulturchemischer Seite wurde immer wieder behauptet. daß fast nur die indirekten Beziehungen zwischen Aflanze und Bodenreaktion für die Zusammensekung der Pflanzendecke von Bedeutung find. Nach ihrer Ansicht sollen deshalb zahlreiche Kulturpflanzen auf stark saueren Mineralböden zugrunde gehen oder boch wenigstens ein kummerliches Wachstum zeigen, weil durch die starke Bodenazidität Schwermetallionen in für die Pflanzen giftigen Mengen in Besondere Bedeutung wurde in dieser Lösung gebracht werden. hinsicht dem Aluminiumion zugesprochen. Eindeutig wurde gezeigt. daß die Gerste im Gegensat zum Roggen sehr empfindlich gegen dieses Element ist. Bei manchen saueren Böben sollen es Gisen- oder Mangan- ober Zinkionen sein, die auf die Wurzeln der Pflanzen eine mehr oder weniger große Giftwirkung ausüben. Alle diese Stoffe wurden vom Verfasser hinsichtlich ihrer Wirkung auf die Kalkpflanze Esparsette und die Seestrandkieser, einen bekannten Kalkflieher, geprüft. Vorher mußte aber die Frage untersucht werden, welche Wirkung destilliertes Wasser allein auf die Wurzeln dieser Pflanzen ausübt. Destilliertes Wasser, welches aus einem Metallapparat stammt, ist fast immer giftig, weil es Spuren von Schwermetallen, die aus der Wand des Apparates stammen, führt. Solches Wasser kann in den meisten Fällen durch Zusat von Phosphaten oder Karbonaten entgiftet werden. Sehr viel umstrittener ist die Frage, ob Wasser, welches niemals mit Schwermetallen in Berührung gekommen ist, ebenfalls eine Giftwirkung ausübt. Bon einigen Forschern wird dieses verneint. Andere hingegen haben eine Schädigung der Zellen fest-

¹⁾ Mebius, B., Beitere Beiträge zum Problem bes Burzelwachstums. Jahrb. f. wiss. Bot., Bb. 69, 1928, S. 119.

gestellt. Für diese Giftwirfung werden folgende Erklärungen gegeben: 1. Das Wasser übt eine auslaugende Wirkung aus und zerstört vor allen Dingen die plasmatischen Grenzschichten, indem es daraus einen Teil der Lipoide herauslöst. 2. Lösungen, die einen im Berhältnis zum Zellsaft sehr geringen osmotischen Wert haben, sollen Rellschädigungen hervorbringen. 3. Aus den Wurzelzellen sollen unter bem Einfluß des destillierten Wassers Stoffe austreten, die für die Wurzeln giftig sind. Einige Forscher nehmen weiter an, daß eine von diesen giftigen Substanzen die Atmungskohlensäure ist. Diese foll nach der Ansicht einiger badurch, daß sie die CH herausset, stark giftig wirken. Andere hingegen behaupten, es läge hier keine Wirkung ber Wasserstoffionenkonzentration vor, sondern eine spezifische der Rohlensäure. Bei eigenen Versuchen mit dreifach destilliertem Wasser — das dritte Destillat stammte aus einer Bergfristallapparatur wurden die Wurzeln aller untersuchten Pflanzen geschädigt. sonders empfindlich waren die Esparsettewurzeln. Die der Seestrandkiefer waren sehr viel widerstandsfähiger. Kalziumsalze riefen schon in ganz geringen Mengen antitorische Wirkungen hervor. Riefer bewirkte CaCl2 in der Konzentration 1:10000000 normales Burzelwachstum. Beim verwandten Strontium wurde wider alles Erwarten keine Schutwirkung, wohl aber eine deutliche Giftwirkung beobachtet. Allerdings kam auch ein Präparat zur Anwendung, das vollständig von Ca-Spuren frei war. Auch Kaliumsalze konnten destilliertes Wasser entgiften, sie mußten aber in stärkeren Konzentrationen als die Ca-Salze gegeben werden. Ein Gemisch von Mg- und K-Salzen wirkte ebenfalls antitorisch. Auf Grund der ausgeführten Versuche muß die Ansicht, daß die Wurzeln giftige Substanzen abgeben, abgelehnt werden; denn häufiger Wasserwechsel steigerte ivaar die Giftwirkung. Unhaltbar ist auch die "osmotische" Theorie, benn da schon 0,1 mg Ca-Jonen einen Liter dest. Wasser entgiftet, so kann nicht das Verhältnis von osmotischem Wert des Zellfaftes zu osmotischem Wert der Außenlösung diese ausschlaggebende Rolle spielen. Ferner ist auch die Annahme abzulehnen, daß die Wurzeln wegen des zum Aufbau ihrer Zellbestandteile fehlenden Kalziums zugrunde gehen müssen. Es muß vielmehr der Schluß gezogen werden, daß die Giftwirkung des dest. Wassers auf einer Jonenwirkung beruht; denn nur dann kann die antitoxische Wirkung so geringer Ca-Mengen erklärt werden. Sehr wahrscheinlich sind es die H= bzw. OH-Jonen des dest. Wassers, die bei Abwesenheit anderer Jonen einen so schäblichen Einfluß auf die Wurzelzellen ausüben. Wegen dieser Beobachtungen wurden allen Lösungen der zu untersuchenden Schwermetallsalze bestimmte CaCl_{2} -Wengen zugesetzt.

Aluminium schädigt die Esparsette schon in einer Konzentration 1:10000000. Die zehnfache Menge ist tödlich. Sehr viel weniger empfindlich ist die fäureliebende Seestrandkiefer. Selbst die Konzentration 1:250 000 bringt diese Pflanze nicht zum Absterben. Es bildet allerdings die Wurzelspite eine aus Korkzellen bestehende Schuthaube, eine sog. Metakutis. Noch etwas giftiger als das Aluminium ist das Zink. Aber auch hier wurde die sehr viel größere Empfindlichkeit der Esparsette beobachtet. Eisen war für diese Pflanze fast ebenso giftig wie das Zink. In der Konzentration 1:2000 000 starben die Burzelspiten schon nach 4-5 Tagen ab. Auch diesem Element gegenüber konnte wieder die sehr viel größere Widerstandsfähigkeit der Riefer beobachtet werden. Die von Roberg an Pilzen gemachte Beobachtung, daß sich Gisen und Zink entgiften können, allerdings nur bis zu einem bestimmten Grade, gilt auch für die Wurzeln höherer Pflanzen.

C. Der Einfluß der Nährsalze auf die Wirkung der Wasserstoff= ionenkonzentration und umgekehrt1)

Berf. konnte an Torfmossen zeigen, daß das p_H -Intervall, innerhalb dessen die einzelnen Sphagnen beim Laboratoriumsversuch am Leben bleiben, verschiebbar ist und von der Zusammensetzung der

¹⁾ Mevius, B., Wasserstoffionenkonzentration und Permeabilität bei "kalkseinblichen" Gemächsen. B. f. Bot., Bb. 16, 1924, S. 641. — Ders., Kalzium-Jon und Burzel-wachstum. Jahrb. f. wiss. Bot., Bb. 66, 1927, S. 183.

Nährlösung und vor allen Dingen von ihrer Gesamtkonzentration abhängig ist. Steigende Konzentration der Nährlösung und fallende CH haben beide Schädigung der Torfmoose im Gefolge. anderseits die Menge der Jonen in der Lösung herabgesett, so kann Wachstum in Lösungen mit größerem pu-Wert erfolgen. In einem relativ sehr kleinen Aziditätsbezirk auf der stark saueren Seite besteht eine große Unabhängigkeit von der Konzentration der Rährlösung. Relativ große Salzmengen werden dann von den sonst so empfindlichen Torfmoosen vertragen. Ahnliche Beobachtungen wurden auch an höheren Pflanzen gemacht. Bei ihnen zeigte sich weiterhin, daß die verschiedenen Pflanzen ein verschieden starkes Gisenaufschließungsvermögen besitzen. Dieses muß, wie schon ihr Vorkommen zeigt, am stärksten bei den Pflanzen der Kalkböden sein; denn obwohl bei neutral-alkalischer Reaktion die Löslichkeit der Eisensalze sehr stark herabgesett ist, besonders wenn der Boden arm an organischer Substanz ist, sind doch diese Pflanzen imstande, auf Ralkböden normal grüne Blätter auszubilden. Wie eigene Versuche und Beobachtungen in der freien Natur aber zeigten, besitzen im Gegensatz zu den Kalkpflanzen die Kieselpflanzen bei neutraler-alkalischer Reaktion ein sehr schlechtes Gisenausschließungsvermögen. Ihre Blätter werden mehr oder weniger gelb. Man nennt diese Erscheinung Chlorose. Sie beruht darauf, daß die Pflanzen wegen Gisenmangel kein Chlorophyll ausbilden können. Dieses Verhalten auf Ralkböden ist mit ein Grund, warum Rieselpflanzen diese Böden meiden. Sie sind wegen stark gehemmter Photosynthese der Konkurrenz der Kalkoflanzen nicht mehr gewachsen.

Aus allen aufgeführten Beobachtungen wurde vom Verf. 1924 der Schluß gezogen, daß die $C_{\rm H}$ des Nährmediums für die Permeadilität und Nährstoffaufnahme der Pflanzen von größter Bedeutung ist, eine Annahme, die in den letzten Jahren von zahlreichen Forschern auf Grund ganz anderer Versuche bestätigt werden konnte. Ferner wurde aber noch gefolgert, daß man die Bodenazidität, abgesehen von dem Bodenfaktor Wasser, nicht als den für die Zusammensetzung der Pflanzendecke allein maßgebenden Faktor betrachten darf, wie das leider in zahlreichen neueren Arbeiten geschehen ist. Die Wirkung der Bodenazidität ist von derzenigen der in der Bodenlösung befindlichen Salze abhängig und umgekehrt.

Diese Aberlegungen führten 1927 den Berf. dazu, die Wirkung des Kalziums auf die Wurzeln höherer Pflanzen in Abhängigkeit vom

pu-Wert des Nährmediums zu untersuchen. Dieses Problem ist deshalb von ganz besonderer Bedeutung, weil unsere durch Düngung mit Ammoniumsalzen stark versauerten Kulturböden nicht allein eine relativ große CH besitzen, sondern auch durch Jonenaustausch stark entbast und dadurch sehr kalziumarm geworden sind. Da aber tropdem zahlreiche Pflanzen auf diesen saueren Böden normales Wachstum zeigen, während andere unterdrückt werden, so mußte erwartet werden, daß der Ca-Bedarf für die verschiedenen Aflanzen ein verschiedener ist. Weiter sollte aber auch geprüft werden, ob sich nicht auch für eine bestimmte Pflanze eine Abhängigkeit zwischen pu-Wert und Ca-Bedarf finden läßt. Hinsichtlich ihrer Ralziumbedürftigkeit lassen sich die untersuchten Pflanzen in drei Gruppen einteilen. Die Seestrandkiefer stellte die geringsten Ansprüche. Веі р_н 3,3—4,3 hat der Bedarf ein Minimum. Nach beiden Seiten steigt er dann ständig an. Der zweiten Gruppe gehört der Mais an. Sein Bedarf an Ca ift, besonders auf der neutral-alkalischen Seite, erheblich größer. Aber auf der saueren Seite besitzt diese Pflanze ebenfalls hinsichtlich ihrer Ca-Bedürftigkeit ein Minimum. Die größten Ansprüche an dieses Element stellen bei allen pu-Werten folgende Schmetterlingsblütler: die weiße, gelbe und blaue Lupine und die Esparsette. Aber auch bei diesen Pflanzen war der Ca-Bedarf von der Reaktion der Nährlösung abhängig. Auf Grund seiner Untersuchungen kommt Berf. zu dem Schluß, daß die Stabilität der normalen Vermeabilität der Wurzelzellen der untersuchten Pflanzen verschieden groß ist und in erheblichem Maße von der Reaktion abhängig ist. Die wichtigste Aufgabe des Kalziums besteht darin, diesen mehr oder weniger labilen Permeabilitätszustand in einen von der Zusammensetzung der Nährlösung, Temperatur usw. unabhängigen, stabilen Zustand zu überführen. Sauere Böden werden, wie auch Düngungsversuche mit neutralen Ca-Salzen gezeigt haben, von manchen Gewächsen nicht so sehr wegen ihrer großen Wasserstoffionenkonzentration als vielmehr wegen ihres geringen Gehaltes an Ca-Jonen gemieden. So unerwünscht für manchen Aulturboden eine hohe Azidität ist, so ist sie es doch auch wieder, die den säureliebenden Pflanzen auf an Kalzium stark verarmten Böben noch normales Wachstum gestattet, da bei diesen Aziditätsgraden solche Pflanzen mit einem Minimum an Kalzium auskommen können.

Die Untersuchungen brachten aber auch noch weiteres Material für die Richtigkeit der Annahme, daß die Nährstoffaufnahme von der

 $C_{\rm H}$ abhängig ist. Alkalisalze rusen in nicht physiologisch ausgeglichenen Lösungen Sistierung des Wurzelwachstums hervor. Teilweise sterben sogar die Wurzeln ab. In noch stärkerem Maße gilt dieses sür die Wagnesiumsalze. Die Versuche des Vers. zeigten nun, daß die schädsliche Wirkung in ganz erheblichem Waße von der Reaktion der Außenslösung abhängig ist. Bei $p_{\rm H}$ -Werten von 3,3—4,3 werden KCl und MgSO₄ von den Wurzeln der Seestrandkieser ohne die geringsten Schäden ertragen. Beim Mais ersolgt die geringste Schädigung bei $p_{\rm H}$ 4,4—4,5. Dagegen sind bei $p_{\rm H}$ 7,0 und mehr diese Salze immer giftig.

D. Die Wirkung der Ammoniumsalze in ihrer Abhängigkeit von der Wasserstoffionenkonzentration¹)

Bei der großen Unsicherheit, die immer einer Düngung mit Ammoniumsalzen anhängt, mußte es von praktischer und rein wissensschaftlicher Bedeutung sein, die Abhängigkeit der Wirkung dieser Salze von der C_H zu untersuchen. Dabei war es aber erforderlich, gleiche Untersuchungen auch mit Salzen der Salpetersäure anzustellen; denn nur so durfte erwartet werden, die für die Praxis wichtige Frage nach dem gegenseitigen Wert der beiden N-Quellen beantworten zu können. Als Versuchspflanze diente in erster Linie der Mais.

Nach der bisherigen Ansicht soll die häufig beobachtete ungünstige Wirkung der Ammoniumsalze allein darauf beruhen, daß Nährslösungen, die NH4-Salze als N-Quelle führen, unter dem Einfluß wachsender Pflanzen immersauerer werden, und die neu auftretenden H-Jonen sollen es sein, welche die beobachtete ungünstige Wirstung hervorbringen. Dieser Aziditätsanstieg soll nach agrikulturchemischer Ansicht darauf beruhen, daß, wenn z. B. Salmiak als N-Quelle dargeboten wird, das Ammoniak rasch aufgenommen und verarbeitet wird. "Die Salzsäure bleibt übrig, da für sie als solche keine Funktion in der Pflanze und keine Möglichkeit der Verarbeitung

¹⁾ Mevius, W., Die Wirkung der NH₄-Salze in ihrer Abhängigkeit von der C_H. Planta Bb. 6, 1928, S. 379. — Mevius, W. und Engel H., Die Wirkung usw. II. Planta Bb. 9, 1929, S. 1. — Ribbert, A., Beiträge zur Frage nach der Wirkung der NH₄-Salze in ihrer Abhängigkeit von der C_H. Planta Bb. 12, 1931, S. 603. — Engel, H., Beiträge zur Kenntnis des Stickfossumsatzes grüner Pslanzen. Planta Bb. 7, 1929, S. 133.

existiert, und wird durch die Wurzeln exosmotisch ausgeschieden." Solche Salze, die unter dem Einfluß wachsender Pflanzen die Nährslöfung ansäuern, heißen physiologisch-sauere Salze. Durch Kalkdungung soll es möglich sein, die ausgeschiedene Säure zu neutraslisieren und dadurch die NH4-Salze zu einer sehr günstigen N-Quelle für höhere Pflanzen zu machen.

Die Versuche des Verf. zeigten, daß im Gegensatzu den Nitraten die Ammoniumsalze starker Säuren in ganz außergewöhnlichem Maße in ihrer Wirksamkeit von der CH abhängen. Bei neutraler alkalischer Reaktion rufen sie eine ausgesprochene Giftwirkung hervor. die sich in erster Linie an den Wurzeln und indirekt, durch eine gestörte Eisenaufnahme, auch an den Blättern bemerkbar macht. Der schädliche Einfluß nimmt zu mit steigender Salzkonzentration und fallender Azidität. Bei stark sauerer Reaktion werden relativ große Ammoniumsalzmengen ohne die geringsten Schäden ertragen. Ungünstige Außenfaktoren wie Lichtmangel, Eisenmangel usw. steigern die Giftwirkung der NH4= Salze. Die Nitrate lassen im Gegensatzu den Ammoniumsalzen keine Abhängigkeit in ihrer Wirksamkeit von der Reaktion erkennen. Sie sind abgesehen von dem Intervall $p_{\rm H}$ 5,0—6,0 ben NH4=Salzen immer überlegen. Bei diesen Azibitätsgraden sind beide N-Quellen gleichwertig. Die physiologische Azidität der NH4= Salze konnte immer bestätigt werden. Hierbei zeigte es sich aber, daß es für das Wurzelwachstum des Maises keine feststehende untere pu-Grenze gibt. Erfolgt nämlich im Rährmedium ein langsamer Aziditäts-Anstieg, so können sich die Wurzelteile, die in der Lösung den PH-Abfall mitgemacht haben, an Säuregrade anpassen, die sonst die Burzeln in wenigen Stunden abtöten würden. Diese "Gewöhnung" gilt nicht für nachträglich über der Nährlösung in der Luft angelegte Auf Grund dieser Tatsache wird auch die von Adventivwurzeln. Forstwirten gemachte Beobachtung verständlich, daß Koniferensämlinge auf manchen saueren Waldböden zugrunde gehen, obwohl der gleiche Boben ältere Pflanzen trägt, die ganz normales Wachstum zeigen. Lettere find allerdings angepflanzt worden, als der Boden noch nicht so sauer war. Sie haben aber während bes Wachstums ben langsam erfolgenden Aziditätsanstieg des Bodens mitgemacht, und dadurch sind ihre Wurzeln stärkeren Aziditätsgraden angepaßt morben.

Weiterhin zeigten die Versuche des Verf.3, daß alle Schäben, die in Gegenwart der NH₄-Salze an den Maispflanzen auftreten, erst

dann der phhsiologischen Azidität zugeschrieben werden dürfen, wenn der p_{H} -Wert unter 3,6 gesunken ist. Bei höheren p_{H} -Werten sind diese allein auf den basischen Anteil dieser Salze zurückzusühren.

Auf Grund seiner Beobachtungen gibt Verf. folgende Erklärung von der Abhängigkeit der Wirkung der NH. Salze von der Boden-Bekanntlich sind alle NH - Salze mehr oder weniger stark hydrolytisch gespalten, d. h. die NH4-Jonen bilden mit den OH-Jonen "des Wassers NH4OH-Moleküle, die teilweise in NH3 und H2O zerfallen, aleichzeitig wird die Lösung angesäuert. Bestimmend für die physiologische Wirkung einer NH4-Salzlösung ist der Grad ihrer hydro-Intischen Spaltung und damit die zu ihr gehörige NHz-Tension. Je größer diese ist, in um so größerem Maße dringt Ammoniak, für das im Gegensatzu den NH4-Jonen der Protoplasmaschlauch sehr leicht burchlässig ift, das aber auf der anderen Seite schon in relativ kleinen Dosen ein starkes Zellgift ist, in die Zellen ein. Die NH Tension richtet sich nun aber bei gleicher Salzkonzentration nach dem pu-Wert ber Lösung. Sie steigt mit fallender Azidität. Aus diesem Grunde werden in saueren Lösungen sehr viel stärkere Ammoniumsalzkonzentrationen vertragen als bei neutraler oder sogar alkalischer Reaktion. Da nun aber Bildung von NH4OH-Molekülen zu einem Azibitätsanstieg führt, so muß andererseits in einer Lösung, aus der burch die Wurzeln ständig NH3- bzw. NH4OH-Moleküle entfernt werden, dem Ammoniakverbrauch eine ständige Zunahme der CH parallel gehen. Es stammen also die H-Jonen aus dem Wasser und werden nicht erst in der Pflanze gebildet, um dann nach außen abgegeben zu werden.

Ribbert hatte es sich zur Aufgabe gemacht, diese Überlegungen auf ihre Richtigkeit zu prüfen, indem er direkt das Eindringen von Ammoniak aus $\mathrm{NH_4}$ -Salzlösungen bei den verschiedensten $\mathrm{p_H}$ -Werten versolgte. Es wurden von ihm drei verschiedene Methoden benutt:

- 1. Die Zellen von Spiroghra führen in ihrem Zellsaft Gerbstoffe. Diese werden durch Zusaß von Ammoniak ausgefällt. Es wurde nun der Grad der Ausfällung als Maßstab für die Menge eindbringenden Ammoniaks gewählt.
- 2. Manche Pflanzen führen in ihrem Zellsaft einen natürlichen Indikator, Anthocyan. Der Farbumschlag, der erfolgt, wenn sich die Reaktion des Zellsaftes verändert, wurde als Kriterium für eindringendes Ammoniak benutt.

3. Mit Hilfe des Mikromanipulators wurden künstliche Indikatoren in den farblosen Zellsaft injiziert und bessen Farbumschlag benutzt, um das Eindringen des Ammoniaks zu versolgen.

Alle drei Methoden führten zu denselben Ergebnissen. Die von Mevius ausgesprochenen Behauptungen wurden in vollem Umfang bestätigt. Weiterhin konnte Ribbert auch noch zeigen, daß die zuerst von Overton gemachte Beobachtung, daß sich die Zellen starken Basen — KOH, NaOH — gegenüber ganz anders verhalten als gegenüber dem Ammoniak, troß neuer anders lautender Angaben, den Tatsachen entspricht. Es zeigte sich, daß OH-Jonen so lange nicht in den Zellsaftraum eindringen, als die Zelle nicht irreversibel geschädigt ist. Ließ sich auf Grund eines Indikatorumschlages das Einstringen von OH-Jonen nachweisen, so war entweder schon der Protoplast abgestorben oder doch wenigstens ein großer Teil des Eytoplasmas zerstört.

Leicht dagegen dringt das $\mathrm{NH_{3}}$ bow. $\mathrm{NH_{4}OH}$ -Molekül ein. Dieser Vorgang ist reversibel. Das eingedrungene Ammoniak läßt sich austwaschen und, falls es nicht zu lange in den Zellen gewesen ist, erholen sich diese auch wieder vollständig.

Gemeinsam mit Engel untersuchte Verf. aber auch noch ben N-Haushalt mit Ammonium- bzw. Salpeterfäuresalzen ernährter Maispflanzen. Es wurde bafür von Engel eine Mikromethode ausgearbeitet, die es gestattet, das präformierte Ammoniak, die Amide und den Reststickstoff in ein und derselben Lösung zu bestimmen. Um nun den N-Haushalt von Pflanzen, denen eine Stickstoffquelle zur Verfügung stand, klarer übersehen zu können, untersuchte Engel allein zunächst den N-Haushalt von Pflanzen, die sich in Licht im vollständigen Stickstoffhunger befanden. Die Werte, die für die verschiedenen N-Fraktionen erhalten wurden, zeigten, daß sich diese Pflanzen auf Kosten des gebundenen Stickstoffs ihrer älteren Organe ernährten. Eiweißkörper wurden bis zu den Aminofäuren abgebaut, und diese wanderten zu den jungen wachsenden Teilen der Pflanze ab. Hier erst wurden die Aminosäuren als Bausteine zur Bilbung von Eiweißkörpern verbraucht. Niemals wurde eine Abspaltung von NH2-Gruppen der Aminofäuren in den vom Eiweigabbau betroffenen Blättern beobachtet. Während des N-Hungers nahmen die Wurzeln stark an Länge zu. Ihre wachsenden Teile beckten ihren N-Bedarf sicher aus den älteren Wurzelpartien, sehr wahrscheinlich

wurden aber auch Aminosäuren aus den vergilbenden Blättern zusgeleitet.

Ein ganz anderes Bild erhielten Verf. und Engel, wenn die Maispflanzen mit Stickstofffalzen gefüttert wurden. Werden NH4-Salze als N-Quellen gegeben, so verschwindet der basische Anteil dieser Salze um so schneller aus der Lösung, je größer der pu-Wert des Nährmediums ist. Diese Abhängigkeit der NH4-N-Aufnahme von der Reaktion spiegelt sich natürlich auch stark im N-Haushalt der Versuchspflanzen wieder. Besonders deutlich zeigen Bei gleicher NH4-Salzkonzentration ist der Gehalt an präformiertem Ammoniak und Asparagin — dieses stellt bekanntlich eine Entgiftungsstufe bes Ammoniaks bar, — um so größer, je kleiner die C_H der Nährlösung ist. Im Sommer ist das Verhältnis von Asparagin=N zu Ammon=N erheblich größer als im Winter. In der dunkelen Jahreszeit findet wegen der ungünstigen Lichtverhältnisse und der badurch stark herabgesetten Kohlenstoffassimilation eine besonders starke Zunahme des NH4-N statt, während im Sommer mehr gebundener Kohlenstoff zur Verfügung steht, um das eingedrungene Ammoniak in Form von Asparagin zu entgiften. Sind die Bedinaungen für eine kräftige Photosputhese besonders günstig oder stehen der Pflanze große Kohlenhydratreserven zur Verfügung, so geht der gesteigerten NH. Aufnahme ein deutlicher Anstieg im Gehalt der Wurzeln, besonders aber der Blätter, an Eiweißstickstoff parallel. Die starten Burzelschäben, die in Ammoniumsalzlösungen bei neutraler-alkalischer Reaktion auftreten, sind sicher die Folge einer Ammoniakvergiftung. Das zeigt eindeutig der große Gehalt der Wurzeln an NH4 und Asparagin-N. Werden hingegen gleiche NH4-Salzkonzentrationen bei stark sauerer Reaktion dargeboten, so zeigt der aeringe Gehalt der Burzeln an Gesamt-N, an NH4-N und an Asparagin, daß hier nur eine sehr schwache Stickstoffaufnahme erfolgt sein kann. Einen sehr guten Makstab für die N-Aufnahme gibt auch das Verhältnis Eiweiß-N: löslichem N. Ift es relativ klein, das war bei neutraler - alkalischer Reaktion der Fall, so find sicher die Stoffwechselvorgänge in der Pflanze in pathologische Bahnen gedrängt. Befunde, die uns unsere Stickstoffbestimmungen lieferten, stehen in vollster Übereinstimmung mit den im vorstehenden ausgeführten überlegungen des Verf. und den Beobachtungen von Ribbert.

Ein ganz anderes Berhalten zeigen die Nitratpflanzen. Hier läßt der N-Haushalt keine Abhängigkeit von der Reaktion erkennen. Bei

allen p_H-Werten wurden ungefähr dieselben Werte für die einzelnen N-Fraktionen gefunden. Dem Fehlen jeder pathologischen Beränderung an Sproß und Wurzel geht ein niedriger Gehalt an GesamtN, NH₄-N und Asparagin parallel, und das Verhältnis von Eiweiß N
zu löslichem N hatte den normalen, hohen Wert.

Auf Grund der Analysen kann über die Aufnahme und Beiterverarbeitung eingedrungenen Ammoniaks durch die höheren Pflanzen Werden anorganische NH4= folgende Erklärung gegeben werden. Salze den Wurzeln dargeboten, so dringt das durch hydrolytische Spaltung gebildete Ammoniat in die resorbierenden Wurzelzellen ein und zwar bei gleicher Temperatur und gleicher NH4-Salzmenge in um so stärkerem Mage, je größer ber pu-Wert ber Außenlösung Dieses Ammoniak wird bort zunächst durch organische Säuren neutralisiert. Steht genügend gebundener Rohlenstoff zur Beiterverarbeitung zur Verfügung, so findet eine Bildung von Aminosäuren und Amiden statt. Ist die C-Assimilation normal, so wird das Berhältnis von gebundenem Kohlenstoff zu gebundenem Stickstoff immer gunstiger für die Pflanze, je mehr wir uns im Pflanzenkörper von den resorbierenden Zonen entfernen, da nach dem Gegenstromprinzip der Strom der aufsteigenden ersten N-Assimilate auf den absteigenden Strom der C-Assimilate trifft.

Auf Grund der ausgeführten Versuche kann jest folgendes Werturteil über eine Düngung mit NH4=Salzen einerseits und einer solchen mit Nitraten andererseits abgegeben werden. Nitrate sind in ihrer Wirksamkeit in einem weiten pu-Intervall von der Reaktion bes Bobens unabhängig. Eingedrungene Nitrate find für die Zellen ungiftig und können von ihnen gespeichert werden. Dadurch ist die Pflanze instand gesetzt, diese N-Verbindungen bann erst weiter zu verarbeiten, wenn sie ihrer bedarf. Die Ammoniumsalze hingegen find in ihrer Wirksamkeit im weitesten Maße von der Reaktion des Nährmediums abhängig. Bei pu-Werten von 7 und mehr kann die NH4-Aufnahme so stark sein, daß die Wurzeln absterben. Da Ammoniat ein startes Zellgift ift, so kann es nicht in den Zellen gespeichert werben, sondern muß sofort entgiftet werben. Das geschieht durch Salzbildung mit organischen Säuren, durch Bildung von Aminofäuren und durch Amidbildung. Aber nur wenn genügend organisch gebundener Kohlenstoff zur Verfügung steht, kann die Pflanze diese Entgiftungsprodukte bilben, andernfalls geht sie an Ammoniakvergiftung zugrunde. Wegen biefer starken Abhängigkeit von der

Photosputhese ist die Wirkung einer Ammoniakbüngung sehr viel mehr von den klimatischen Außenfaktoren abhängig als eine Salpeterbüngung. Die Nitrate sind nicht physiologisch — sauer, daher kann auch der Boden nicht durch Anfäuerung hinsichtlich seines Fruchtbarkeitszustandes ungünstig beeinflußt werden, wie das bei einer Düngung mit den physiologisch saueren NH4-Salzen meistens der Fall ist. Ferner aber hat sich gezeigt, daß besonders bei sauerer Reaktion des Nährmediums in Gegenwart von Nitraten die zur Ernährung der höheren Pflanzen nötigen Kationen — besonders Ca, Mg und K in sehr viel geringeren Mengen in der Nährlösung vorhanden zu sein brauchen, um normales Wachstum zu bewirken, als wenn Ammoniumsalze als N=Quelle den Pflanzen dargeboten werden. Das ist höchstwahrscheinlich darauf zurückzuführen, daß bei den Nitraten der Stickstoff als Anion vorkommt. Wenn dieses NO. Jon in die Zelle eindringt, so muß es immer ein Kation mitreißen, falls nicht ein Jonenaustausch an der Grenzfläche Zelle-Nährlösung erfolgt. Da wegen des im Vergleich zu den Aschenbestandteilen großen Stickstoffbedarfs der Pflanzen die NO3-Aufnahme schnell erfolgt, so müssen natürlich auch relativ große Mengen der Alkalien und Erdalkalien mit in die Zellen transportiert werden. Anders liegen die Berhältnisse bei den NH4=Salzen, z. B. bei NH4Cl. hier kommt der Stickstoff als Kation vor. Es kann baher natürlich mit der N-Aufnahme eine solche der Alkalien und Erdalkalien nicht gekoppelt sein. Um aber bennoch eine gleich starke Aufnahme von Kalzium und Magnesium burch die Pflanzen zu erzielen, muß man jetzt den Gehalt der Außenlösung an diesen Stoffen stark erhöhen. Die Nitrate sind also auch beshalb für die Pflanzen von größerem Nuten als die Ammoniumsalze, weil das NO3-Jon nicht allein die N-Verforgung sicherstellt, sondern auch als Transportion das Eindringen der Alkalis und Erdalkali-Jonen fördert.

E. Nitrite als N-Quellen für höhere Pflanzen1)

Als Stickftoffquellen für höhere Pflanzen kommen im allgemeinen nur Nitrate und Ammoniumfalze in Frage. Bereinzelt trifft man aber auch Angaben, daß Nitrite brauchbare N-Quellen darftellen. Da nun

¹⁾ Mevius, B., und Dikuffar, J., Nitrite als N-Quellen für höhere Pflanzen. Gin Beitrag zur Frage nach ber Affimilation bes Nitratstidstoffs. Jahrb. f. wiss. Botanik, Bb. 73, 1930, S. 633.

immer dabei angegeben wird, daß dieses nur der Fall ist, wenn die Lösung nicht sauer reagiert, so hat Berf. es sich gemeinsam mit Dikuffar als erste Aufgabe gestellt, die Abhängigkeit der Wirkung der Nitrite von der Bodenreaktion zu untersuchen und die Ursache der ungünstigen Wirkung dieser Salze bei sauerer Reaktion aufzuhellen. Weiterhin sollten aber auch vergleichende Untersuchungen mit den drei verschiedenen Gruppen von N-Salzen—Ritrite, Nitrate, Ammoniumsalze — angestellt werden, um zu erkennen, in welcher Form der Nitratstickstoff von der grünen Pflanze assimiliert wird. Es bestehen hier die verschiedensten Ansichten: direkte Reduktion der Salpeterfäure zu Ammoniak oder stufenweise Reduktion zu Ammoniak über salpetrige Säure ober Reduktion zu salpetriger Säure und baraus Bildung von Formhydroramsäure. Schließlich sollte auch noch geprüft werden, ob der N-Haushalt grüner Aflanzen mit dem Kaliumhaushalt in irgendeinem Zusammenhang steht. Diese Frage ist deshalb von besonderer Bedeutung, weil wir noch nicht wissen, welche Aufgabe das Kalium in der Pflanze zu erfüllen hat. Sicher ist nur, dan das Kalium für alle Pflanzen ein lebenswichtiger Stoff ist und daß die Landwirtschaft beim Kulturboden dafür zu sorgen hat, daß dieser immer genügend Kalium führt, soll nicht eine Mißernte die Folge sein. Rach den eigenen Untersuchungen stellen bei neutraler bis alkalischer Reaktion die Nitrite für den Mais eine sehr gute N-Quelle dar. Auch bei saurer Reaktion können sie noch ein vollwertiger Nährstoff sein, wenn sie in ganz geringen Dosen den Wurzeln dargeboten werden. Etwas größere Gaben töten die Wurzeln in wenigen Eindeutig zeigte sich, daß die Giftwirkung von der Stunden ab. Wasserstoffionenkonzentration der Nährlösung abhängig ist, und zwar ist das Jonenprodukt $H \times NO_2$ allein dafür maßgebend. Hieraus kann geschlossen werden, daß wie bei den NH4-Salzen auch hier die CH einen indirekten Einfluß ausübt, indem sie den Grad der hydrolytischen Spaltung der Nitrite bestimmt, und daß es das dabei entstehende HNO2-Molekül bzw. seine Zerfallsprodukte N2O3, NO2 und NO find, die eine spezifische Giftwirfung ausüben. Allen diesen Stoffen ist ein leichtes Eindringen in die Zelle und außerdem eine leichte Reduzier- und Orydierbarkeit eigen. Unter dem Einfluß von Nitriten können an der Pflanze zwei Arten von Vergiftungen auftreten, eine schnell verlaufende "akute" Vergiftung, die sich schon nach wenigen Stunden zu erkennen gibt, und eine langsam verlaufende "chronische". Im ersten Fall zeigen schon nach 5—9 Stunden

die Blätter starkes Welken. Es ist das die Folge einer Lähmung der lebenden Rellen in den resorbierenden Wurzelzonen. Nach 30 bis 36 Stunden sind große Teile der Wurzeln abgestorben. Entweder kommt es bann zu einem Stillstand ber Wurzelzerstörungen ober die Pflanzen geben ein. Im ersten Falle treibt die Pflanze neue Nebenwurzeln aus, welche die gleiche Nitritkonzentration ohne die geringsten Schäben ertragen. Der Stickftoffhaushalt in ben Wurzeln erfährt bei dieser Form der Vergiftung charakteristische Veränderungen. In den ersten Stunden nimmt der Gehalt an löslichen N-Berbindungen zu. Sodann aber erfolgt ein starker Abfall der Fraktionen Amino-N und Amid-N. Sehr wahrscheinlich ist dieser Abfall bie Folge der Reaktion ihrer Aminogruppen mit den eingedrungenen N2O3=Molekülen. Diese akute Form der Nitritvergiftung wird auch in der Landwirtschaft beobachtet. Werden 3. B. bewässerte Reisfelber mit Nitraten gebüngt, so können durch benitrifizierenbe Bakterien, die sich besonders in sauerstoffarmen Böden entwickeln, Nitrate zu Nitriten reduziert werden. Findet diese Reduktion in saueren Böden statt, so sind die Bedingungen für eine Nitritvergiftung gegeben. Aber auch nach einer Ammoniakbüngung kann es im Boben gelegentlich zu einer Anreicherung von Ritriten kommen. Durch die orndierende Tätigkeit von Nitritbakterien wird das Ammoniak zu salpetriger Säure verbrannt. Meistens wird diese Säure weiter zu Salpeterfäure auforydiert und zwar durch die Nitratbatterien. Gelegentlich kommt es aber vor, daß die zweite Oxydation im Verhältnis zur ersten stark gehemmt ist, so daß dann der Boden an Nitriten angereichert wird.

Wie es möglich ist, daß sich einige Wurzelteile stärkeren Nitritkonzentrationen "anpassen" können, läßt sich noch nicht einwandsrei erklären. Es wird vom Verf. vermutet, daß sich das Oxydo-Reduktionspotential in der Zelle dem Oxydo-Reduktionspotential der HNO2-Lösung stark genähert hat, so daß die salpetrige Säure oder ihre Zersallsprodukte ihre oxydierenden bzw. reduzierenden Eigenschaften nicht mehr entfalten können.

Bei der "chronischen" Nitritvergiftung stellen die Wurzeln langsam ihr Wachstum ein, nehmen an Dicke zu, färben sich gelbgrau und sterben unter Umständen ab. Wie ihr N-Haushalt zeigt, liegt hier eine thpische Ammoniakvergiftung vor. Das durch Reduktion aus NO2 entstandene NH3 hat sich wegen bestimmter äußerer Faktoren so stark in den Zellen angereichert, daß es schädlich ist. Diese Nitritver-

giftung ist im Gegensatz zu der "akuten" von dem Kohlehydrathaushalt der Pflanzen abhängig.

Aus den verschiedenen Untersuchungen konnte geschlossen werden, daß die Assimilation der Nitrate in der grünen Pflanze über salpetrige Säure und Ammoniak erfolgt.

Bei allen drei zur Anwendung gekommenen Stickstoffquellen kann der N-Haushalt der Pflanzen durch eine verstärkte Kaliumzusuhr erheblich beeinflußt werden. Kaliarme Pflanzen besitzen immer einen größeren Gehalt an Gesamt-N als kalireiche. Auch hat sich bei ersteren das Verhältnis Eiweiß-N zu löslichem N zugunsten des letzteren verschoben. Aus dieser Beodachtung kann geschlossen werden, daß die N-Aufnahme durch den Gehalt an Kalium-Jonen in der Nährlösung stark beeinflußt wird. Allem Anschein nach ist aber das Kalium keineswegs an der Eiweißsynthese beteiligt, eine Annahme, die oft gemacht, aber niemals bewiesen worden ist.

3. Untersuchungen über Jonenwirkungen auf Bflanzen¹)

Von Hans Fitting

Die Pflanze ist mit ihren Wurzeln im Boben, bei untergetaucht lebenden Wassergewächsen auch mit Stengeln und Blättern von Wasser umflutet, das mehr ober weniger Salze, also Elektrolyte, enthält. Diese werden bekanntlich in geringeren oder größeren Mengen von der Pflanze aufgenommen und über den ganzen Körper verteilt. Die Frage ist daher sehr wichtig, welche physiologischen oder sonstigen Wirkungen von diesen recht verschiedenen Salzen, ober richtiger gesagt, Salzionen, ausgehen. Soweit die Ronen nicht notwendige eigentliche Nährstoffe sind, können sie als stimulierende Reizstoffe unentbehrlich ober wenigstens förderlich sein; ober sie mögen wohl auch gleichgültig sein; teilweise sind sie sogar mehr ober weniger schädlich. Trot vielen Vorarbeiten liegt hier noch immer ein sehr weites Keld für physiologische Korschungen offen, das reiche Ausbeuten verspricht, da die Abhängigkeit nur sehr weniger pflanzenphysiologischer Vorgänge von der Qualität und Quantität der Elektrolytionen bisherhinreichend genaushstematisch untersucht worden ist.

Schon im vorigen Abschnitt wurde auf die vielsach sehr engen Beziehungen zwischen Wasserhaushalt und Stosswechsel hingewiesen. Eine solche hat z. B. Molisch auch gefunden zwischen der Transpiration und dem Stärkeabbau in Blättern von Landpflanzen, ohne diese wichtige Beobachtung aber hinreichend weiter versolgt zu haben. Dies ist erst in einer Arbeit geschehen, die ich von Frl. Leonie Schmetz (Bot. Archiv Bd. 10, 1925; S. 16ff.) habe aussühren lassen. Die Genannte fand, daß der Stärkeabbau nicht eigentlich Folge einer gesteigerten Transpiration, sondern eines Wassermangels in den Blättern ist, und zwar gleichgültig, ob ein solcher durch Transpiration ohne hinzeichenden Wassernachschub oder durch osmotischen Wasserntzug seitens hoher Salz- oder Zuckerkonzentrationen bewirkt wird, auf

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Bonn.

benen man die abgeschnittenen Blätter schwimmen läßt. Daher sollen Salalösungen gang verschiedener chemischer Zusammensetzung, falls sie nur den Blättern gleich viel Wasser entziehen (isosmotische Löfungen), gleich starken Stärkeschwund bedingen. Da es mir aber im Hinblid auf die vielfachen sonstigen Wirkungen von Salzionen auf physiologische Vorgänge sehr zweifelhaft blieb, ob die Salzionen in allen Konzentrationen nur durch Wasserentzug, nicht aber auch durch sonstige, spezifische, etwa chemische, Wirkungen den Stärkeabbau beschleunigen, stellte ich Frl. Elisabeth Steinhoff1) u. a. die Aufgabe, die Einwirkung verschiedener Salzkonzentrationen auf den Stärkeabbau noch genauer zu untersuchen, als dies durch Frl. Schmetz geschehen war. Wenn auch infolge des jahreszeitlich verschiedenen und oft auch launenhaften Verhaltens der Versuchspflanzen überraschenderweise große experimentelle Schwierigkeiten auftauchten, traten bei ben Versuchen ausgesprochene Unterschiede zwischen den Anionen NO3, Cl und SO4 hervor, und zwar in dem Sinne, daß bei gleichen Jonenkonzentrationen das erste Jon den Stärkeabbau am meisten, das lette am schwächsten förderte. Nicht ganz so gesichert scheint mir dagegen ihr Schluß, daß die geprüften Rationen (nämlich Ralium, Natrium, Kalzium und Magnesium, als Nitrate geprüft) den Stärkeabbau ziemlich gleich beeinflussen, da hier leider nur Lösungen mit gleichen molaren, aber nicht mit solchen gleicher Jonenkonzentrationen verwendet wurden. Immerhin geht aus diesen orientierenden Untersuchungen so viel hervor, daß die Salze tatsächlich nicht nur osmotisch durch Wasserentzug, sondern daß sie außerdem auch durch ihre Jonen in spezifischer, uns natürlich noch ganz unbekannter Weise Einfluß auf den Stärkeabbau üben. Es dürfte auf ihre Konzentration ankommen, welcher Faktor dabei überwiegt. —

Von den in allen Böden mehr oder weniger verbreiteten Metallionen hat die Wirkung des Aluminiumions auf Pflanzen bisher verhältnismäßig wenig exakte experimentelle Behandlung gefunden. Da alle löslichen Aluminiumsalze sauer sind, bereiteten die in ihren Lösungen stets vorhandenen Wasserstoffionen solchen Untersuchungen auch große Schwierigkeiten. Die Ansichten in der Literatur darüber, ob das Aluminiumion schädlich oder gleichgültig oder gar nötig ist, und ob etwa bemerkenswerte Stimulationswirkungen von ihm aus-

¹⁾ Steinhoff, E., Über ben Einfluß von Salzen auf den Stärkeabbau in Blättern einiger Land- und Basserpstanzen. Planta Bb. 11, 1930; S. 207ff.

gehen, widersprechen daher einander sehr. Möglicherweise verhalten sich auch die Pflanzenarten in diesen Beziehungen dem Aluminium gegenüber ganz verschieden. Es schien um so notwendiger, das Alluminiumproblem von neuem experimentell intensiver als bisher in Angriff zu nehmen, weil in der Landwirtschaft die Schädigungen der Kulturpflanzen saurer Böben auf die durch sog. Austauschazidität entstandenen freien Aluminiumionen zurückgeführt worden sind (Rappen); und zwar bedurfte die Frage dringend gründlichster Rlärung, ob die leicht zu beobachtenden Giftwirkungen der Aluminiumsalze von den Aluminiumionen oder von den daneben stets vorhandenen Wasserstoffionen ausgehen. Auf meine Anregung hat Ferdinand Brambring solche Untersuchungen unternommen1). Lediglich um größere, vielleicht nur schwer überwindbare experimentelle Schwierigkeiten zu vermeiden, schlug ich ihm vor, für seine Forschungen zunächst einmal nur submerse Wasserpflanzen zu ver-Denn sie sind gegen Aluminiumsalze recht empfindlich: menben. außerdem ist es bei ihnen viel leichter als bei Landpflanzen, die Salze an die lebenden Zellen in Lösungen heranzubringen, ohne sonstige Störungen ihrer normalen Umwelt und ohne zugleich unkontrollierbare Einflüsse schwer ausschließbarer Faktoren befürchten zu müssen: endlich lassen sich bei ihnen leicht die schädigenden Wirkungen der Salze erkennen. Es kam uns dabei nur darauf an, zu ermitteln, auf welche Ursachen die tödlichen Wirkungen der Aluminiumsalze zurückgeführt werden muffen: als Schädigungsgrad galt dabei die Reitdauer vom Beginn der Salzeinwirkung bis zur Abtötung der (Blatt-) Zellen. Sämtliche Salzlösungen wurden in den Versuchen als Normallösungen verwendet; d. h. bei den Salzlösungen wurde der Gehalt der Metallkationen, bei den Säurelösungen der der Wasserstoffionen auf Wasserstoff = 1 bezogen.

Nachdem die tödliche Wirkung gewisser Aluminiumsalzkonzentrationen auf die Versuchspflanzen festgestellt worden war, zeigte sich alsbald, daß dei gleichen Wasserstoffionenkonzentrationen die Lösungen der Aluminiumsalze weniger giftig sind als die der zugehörigen reinen Säuren. Das gilt auch für komplexe Aluminiumsalze, die für unsere Versuche deshalb besonders wertvoll waren, weil in ihren Lösungen das Aluminium auch noch über den Neutralitätspunkt hinaus

¹⁾ Brambring, F., Untersuchungen über die Wirkungen bes Aluminiums auf Wasserpsanzen. Jahrb. f. wiss. Bb. 73, 1930; S. 241 ff.

in Lösung bleibt, so daß seine Wirkungen nun ganz unabhängig von der H-Jonenkonzentration untersucht werden können. Die Giftwirkungen der Aluminiumsalzlösungen müssen also den in ihnen vorhandenen freien H-Jonen zugeschrieben werden. Ja die geringere Giftigkeit ber Salze gegenüber den Säuren deutet darauf hin, daß das Aluminiumion sogar eine entgiftende Wirkung auf die Wasserstoffionen ausübt. Eine solche entgiftende Wirkung zeigte das Aluminiumion ferner auch noch gegenüber giftigen Metallkationen, wie 3. B. Aber nicht nur das Aluminiumion kann das Wasser-Magnesium. stoffion mehr oder weniger entgiften; auch das Kalzium-, das Kaliumund das Natriumion zeigten diese Eigenschaft, und zwar Ca>K>Al >Na>Mg. Dabei können sich die K- und die Ca-Jonen in ihren entgiftenden Wirkungen mit dem Aluminiumion addieren. Bemerkenswert ist ferner, daß die entaistende Wirkung des Aluminiumions nur wenig hinter der des Ca-Jons zurücksteht. Die Anionen entgiften dagegen die Wasserstoffionen nicht.

Wie weit sich die Befunde Brambrings auf Land-, im besondern Kulturgewächse übertragen lassen, steht natürlich noch dahin. merkenswert ist immerhin, daß Bohlmann (1926) freilich mit ganz anderen, wohl nicht ganz einwandfreien Methoden bei einigen Kulturpflanzen ebenfalls zu dem Ergebnis gekommen ist, daß die schädigende Wirkung der Alluminiumsalze im Boden nicht von den Muminiumionen, sondern nur von den Wasserstoffionen ausgeht. Brambring weist mit Recht darauf hin, daß die in den sauren Böden frei werdenden Aluminiumionen voraussichtlich mit den Humusfäuren Komplexsalze bilden dürften, deren Unschädlichkeit bis zu hohen Konzentrationen von uns wenigstens für Wasserpflanzen besonders überzeugend nachgewiesen werden konnte. Nach den Versuchen Brambrings wäre eine Weiterführung der Untersuchungen bei Landpflanzen gewiß recht wichtig, auch schon um die Frage zu klären, ob das Aluminium allgemein im Pflanzenreich unschädlich ist, oder ob es nicht doch Gewächse gibt, auf die es mehr oder weniger aiftia wirkt.

VIII

Mykologische und bakteriologische Fragen

1. Die Frage nach der Bindung des freien Stickstoffs durch Pilze und Bakterien¹)

Von Wilhelm Benede

Zu ben wichtigsten, gleichwohl im Grunde am wenigsten geklärten Fragen des Stoffwechsels der Pflanzen gehört die Frage nach der Bindung des freien Stickstoffes durch Pilze und Bakterien. Sine Durchsicht der umfangreichen Literatur über dieses Problem zeigt, daß die Ergebnisse vieler einschlägiger Arbeiten aus dem Grunde schwer zu beurteilen sind, weil die Methodik oft nicht hinreichend genau angegeben wird, weil häusig die Sicherheit mangelt, daß bestimmte Fehlerquellen, vor allem die Stickstofsverbindungen in der Luft, ausgeschlossen sind, weil endlich nicht selten der Sticksofsgewinn, der gesbucht wird, so geringsügig ist, daß man sich dem Eindruck kaum versschließen kann, er falle in die Fehlergrenzen.

Bei dieser Sachlage war es nicht überslüssig, einen Pilz, der schon häusig mit wechselvollen Ergebnissen auf seine Besähigung zur Fixiezung des Sticktoffs untersucht war, nämlich den schwarzen Gießkannenschimmel, erneut in dieser Hinsicht zu untersuchen, um so weniger, als vor kurzem Schober (1930) in einer eingehenden Studie zu dem Ergebnis gekommen war, daß der genannte Pilzzur Sticksoffbindung befähigt ist²). Mathilde Schröder nahm deshalb 13 Sippen des Aspergillus niger in Kultur, darunter auch solche, welche Schober in den Händen gehabt hatte, und züchtete sie auf Rährlösungen, die aus reinem destilliertem Basser und ganz reinen Rährstoffen hergestellt, z. T. dieselbe Zusammensehung hatten, welche

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Münster i. 2B.

²⁾ M. Schröber, Zur Frage ber Assimilation bes Luftstidstosses burch Aspergillus niger. Jahrb. f. wiss. Bot. 1931, Bb. 75, S. 377. — Dies., Die Assimilation bes Stidstoffs burch einige Bakterien. Zentralbl. f. Bakt. II, 1932, Bb. 85, S. 177. — M. Roberg, Zur Frage nach ber Assimilation bes molekularen Stidstoffs burch Aspergilleen. Zentralbl. f. Bakt. II, 1932, Bb. 86, S. 466. — D. Krebber, Untersuchungen über bie Wurzelknöllchen der Erle. Arch. f. Mikrobiol. 1932, Bb. 3, S. 588.

Schober empfiehlt, z. T. auch Gaben von Zn, Cu, Mo, Wo ufw. enthielten und keine Stickstoffverbindungen führten. Die Luft wurde, bevor sie Autritt zu den Nährlösungen hatte, mittels Durchleitung burch Schwefelfäure gereinigt. Zur Bestimmung des nach vollendeter Rulturdauer gebundenen Stickstoffs wandte Schröber, wie es auch Schober getan hatte, die Mitrofjelbahlmethode nach Bregl an. In feinem Falle konnte in überaus zahlreichen, vielfach abgewandelten Versuchen ein sicherer Gewinn an gebundenem Stickstoff festgestellt werden. Die Analyse ergab nämlich, daß bestenfalls etwa 0,13 mg Stickstoff, meistens aber weniger in gebundener Form in 100 ccm ber Nährlösung vorhanden war; auf eine Stickstoffbindung kann aus solchen Zahlen nicht geschlossen werden. Wie sich nun der Unterschied gegen Schober erklärt, ist fraglich. Lielleicht hatte er, ohne es zu wissen, einen uns noch unbekannten Katalysator in seinen Nährlösungen, welcher den Vilzen die Stickstoffbindung ermöglichte. Das tann dann aber weder Fe, Cu, Zn, Mo, Wo ober Si gewesen sein. Auch kann dieser fragliche Katalysator für das Wachstum des Vilzes bei Rufuhr von Stickstoffverbindungen nicht unerläßlich sein, benn Zugabe von solchen ermöglicht alsbald flottes Vilzwachstum auf den Schröderschen Lösungen, die ohne jene Stickftoffverbindungen keinen Ertrag gegeben hatten.

Auch Max Roberg wandte sich der Bearbeitung derselben Frage an Aspergillus-Aulturen zu. Er studierte mehr als 20 Sippen des Gießkannenschimmels, darunter eine frisch aus der Natur eingesfangene, serner auch solche, die Schober untersucht hatte, auf ihre Besähigung zur Stickstoffizierung. Vielsach wurde versucht, die besnutzen Stämme durch vorherige Erdbodenpassage zu kräftigen, auch Zugaben der verschiedensten Stoffe, die vielleicht als Katalysatoren hätten in Frage kommen können, wurden versucht: Alles ohne Erfolg, keine der Sippen band den Stickstoff der Luft. Eine Erklärung der gegenteiligen Besunde Schobers war auch Roberg unmöglich; eine Degeneration infolge von langer Kulturdauer kann nicht in Frage kommen.

Während die Bindung des freien Stickftoffs durch Aspergillus somit noch ganz kontrovers ist, zweiselt kaum ein auf diesem Gebiete orientierter Forscher daran, daß Azotobacter dazu befähigt ist. Klarheit über die Bedingungen, unter denen dieser Spaltpilz seine Befähigung ausübt, herrscht aber noch keineswegs. M. Schröder zog auch Azotobacter in den Bereich ihrer Untersuchungen und konnte

auf manchen Ersahrungen neuerer Forscher, zumal Bortels, weiterbauend zeigen, daß es in Reinkulturen, die in genau desinierbaren Lösungen gezüchtet werden, nur dann zu einem Gewinn an gestundenem Stickstoff kommt, wenn außer einer geeigneten Kohlenstoffquelle (z. B. Zucker) und den üblichen Nährsalzen mit Einschluß von Kalksalzen noch Zusäte von Fe, Cu, Zn, Wo, Mo und Si geboten wurden. (Falls Leitungswasser anstatt des destillierten als Lösungsmittel diente, so konnte der Zusah von Si und Wo entbehrt werden, auch durch Bodenertrakt oder durch Agar konnten die genannten Stoffe ersett werden.) Der Gewinn an gebundenem Stickstoff war nicht unerheblich und belief sich auf 20, ja 30 mg in 100 ccm. Über die Rolle der genannten Zusähe konnte noch keinerlei Klarheit gesschaffen werden.

Kulturen, welche weber organische Kohlenstoffverbindungen noch gebundenen Stickstoff erhielten, sondern nur die üblichen Aschensalze und welche sodann mit Azotobacter sowie mit der Grünalge Chlorella gleichzeitig beimpft wurden, ergaben Wachstum dieser beiden Symbionten und Gewinn an gebundenem Stickstoff in Bestätigung ähnlicher Versuche von Lipman und Teakle. Der Gewinn an gebundenem Stickstoff entsprach nach 48tägiger Kulturdauer etwa 4 mg Stickstoff in 100 ccm.

Schröber isolierte und untersuchte ferner das von Beizerinck entbeckte Spirillum lipoferum in Reinkultur, einen Spaltpilz, der im Erdboden offenbar sehr weit verbreitet ist. Es war nicht möglich, Stickstofsbindung durch ihn nachzuweisen in Nährlösungen, welche keine N-Berbindungen, aber um Wachstum und evtl. N-bindung zu fördern, Torfwasser, Humussäuren, Bodenauszug enthielten.

Endlich wandte sie sich Pseudomonas tumefaciens zu, um zu untersuchen, ob dieser Erreger pflanzlicher Tumoren die Befähigung zur Stickstofsbindung, welche Frailsky für ihn in Anspruch nimmt, besitzt. Reinkulturen in gleichen oder ähnlichen Nährlösungen wie die für Spirillum liposerum verwendeten, erbrachten nur einen geringstügigen Stickstoffgewinn, der aber nicht als gesichert betrachtet werden darf, sondern vielleicht auf unvermeiblichen Bersuchsfehlern beruht (ca. 0,5 mg Stickstoff in 100 ccm). Bersuche, Spir. lipos. und Ps. tumefaciens unter Zusat von chemisch desinierbaren "Katalhstoren" zu züchten (Fe, Zn, Cu, Mo, Wo usw.), stehen noch aus.

Otto Arebber untersuchte die seit langen Jahren bekannte Symbiose zwischen den Erlenwurzeln und den immer noch nicht genau bekannten Mikroorganismen, welche die Bildung von Rhizothamnien an den Erlenwurzeln auslösen. Der erste Teil seiner Studien galt der Nachuntersuchung der Hiltnerschen Beobachtung, daß diese Symbiose auf eine Bindung des freien Stickstoffs hinausläuft. führte den Nachweis, daß Erlen, die keine Wurzelknöllchen besitzen, nur bei Aufuhr stickstoffhaltiger Nährsalze gedeihen können. man knöllchenfreie Erlen, die in Rährlösungen ohne stickstoffhaltige Nährsalze gezüchtet werden mit Knöllchenertrakt, so bilden sich bald Anöllchen an den Wurzeln aus, und die bis dahin deutlichen Anzeichen des Stickstoffhungers schwinden. Nach einjähriger Kulturdauer war ein Unterschied zwischen solchen Bäumchen, die in vollständigen Nährlösungen (Stickftoffquelle: Nitrate oder Ammoniumsalze) und solchen, welche mit Anöllchen in einer Nährlösung ohne Sticktoffverbindung wuchsen, nicht zu erkennen. Beide waren reichlich 1 bis 5/4 m hoch, während knöllchenfreie Erlen, die ohne Rufuhr von Stickstoffsalzen wachsen mußten, eine Höhe von nur knapp 20 cm erreicht hatten. Hiltners Angaben konnten also bestätigt werden.

Der zweite Teil der Krebberschen Arbeit bezweckte die Folierung und Reinkultur des Knöllchenerregers, die leider trotz vieler Bemühungen nicht gelingen wollte. Der Verfasser konnte im wesentlichen nur bestätigen, daß es sich wahrscheinlich um einen Actinomyceten handeln dürste. Die Frage, ob dieser Mikroorganismus in Reinkultur den Sticksoff binden kann, oder ob er erst durch die Symbiose mit der Erle dazu befähigt wird, oder endlich, ob die Erle ihrerseits es ist, die durch die Symbiose mit dem Actinomyceten die Fähigsteit zur Sticksofsizierung erhält, mußte somit offen gelassen werden. Die von Krebber gezüchteten Erlenbäumchen werden z. Z. von Mar Roberg weiter kultiviert.

2. Untersuchungen an Pseudomonas tumefaciens und Actinomyceten')

Von Wilhelm Benede

Eine kleine Studie Karl Schätzels²) befaßt sich mit der Morphologie und Physiologie des bakteriellen Arebserregers Pseudomonas tumefaciens (siehe auch oben S. 255).

Nach Lieske ist Pseudomonas tumefaciens eine stark pleomorphe Form, die beim Übertragen in Milch in ultravisible, filtrierbare Entwicklungsstadien übergehen soll, während die typische Stäbchenform in diesem Medium verschwindet. Im Einklang mit den Angaben von Jerailety konnte Schätzel diese eigenartige Behauptung Lieskes keineswegs bestätigen. Es gelang ihm überhaupt nicht. ben Nachweis von filtrierbaren Stadien zu führen. Auch Symplasma oder ähnliche Dinge konnten nicht gefunden werden. enthält außerdem Angaben über die Ernährung in gut definierten Lösungen, auch über die strittige Frage, ob die häusig gefundene sog. Sternchenbildung Ropulationsstadien sein könnten, mas der Berf. für unwahrscheinlich hält. Sog. Dissoziationserscheinungen, welche bei vielen anderen Bakterien auftreten, konnten nicht gefunden werden. Impfversuche an Sonnenblumen, Dleander, Wolfsmilch gelangen; in den Wolfsmilchtumoren konnten Milchröhren nicht nachgewiesen, somit auch keine Entscheidung darüber getroffen werden, ob Keime des Pseudomonas tumefaciens durch den Milchsaft innerhalb der infizierten Pflanze verschleppt werden und "Metastasen" erzeugen.

Erna Tempel³) stelltephhsiologische Untersuchungen an Strahlenpilzen an, die sie z. T. selbst frisch aus dem Erdboden isoliert hatte. Ihr besonderes Augenmerk galt der Bariabilität, und sie konnte in Übereinstimmung mit vielen anderen Forschern zeigen, daß zumal

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Münfter i. 2B.

²⁾ Karl Schätzel, Beiträge zur Morphologie und Physiologie bes bakteriellen Krebserregers. Phytopath. Z., 1932, Bb. 5, S. 251.

³⁾ E. Tempel, Untersuchungen über die Bariabilität der Actinomhceten. Arch. f. Mikrobiol., 1931, Bd. 2, S. 40.

die Farbstoffbildung und Erzeugung von Geruchstoffen stark von den jeweiligen Lebensbedingungen abhängt. Eine dauernde, erbliche Umstimmung konnte aber für keine Eigenschaft ermittelt werben. auch nicht für die Beziehungen zum freien Sauerstoff. Jedenfalls konnte eine Umwandlung gerober Formen in angerobe nicht erzielt Auch jene sprungweise, erbliche Umänderung der Farbe, die sich in Kolonien auf starren Nährböden durch die sog. Sektorenbilbung (Lieske) äußert, die als Beispiele für fog. Saltationen in der Literatur angeführt werden, und an deren Vorkommen bei anderen Strahlenpilzen nicht zu zweifeln ist, konnte die Verfn. bei ihren Stämmen nicht ermitteln. Es muß daher vorderhand unentschieden bleiben, ob solche, an Mutationen erinnernde Dauermodifikationen (Klonveränderungen) nur bei bestimmten Sippen oder nur unter ganz bestimmten, noch unbekannten Lebensbedingungen porkommen. — Wegen des unterschiedlichen Verhaltens der von Tempel untersuchten Stämme auf verschiedenen Nährlösungen — (verschiedenen N= und C-Quellen) sei auf die Arbeit verwiesen.

3. Untersuchungen über Nitritbakterien1)

Bon Horst Engel2)

Vor mehr als 40 Jahren machte Winogradsky die denkwürdige Entbedung (1890), daß die Nitrifikationsbakterien von Kohlenfäure leben; um diese zu reduzieren, machen sie sich nicht, wie die Chlorophyllpflanzen die Lichtenergie, sondern die im Ammoniak und der salvetrigen Säure stedende potentielle chemische Energie zunute. Winogradsky schlug so eine Bresche in die Lehrmeinung, daß lediglich Chlorophyllpflanzen zur Kohlensäureassimilation befähigt seien. Seitdem ift zwar sehr viel, zumal von landwirtschaftlichen Gesichtspunkten aus, über die genannten Bakterien gearbeitet worden, aber wie Winogradsky selbst gelegentlich bedauernd bemerkt, sind wesentliche Fortschritte der Kenntnisse von Morphologie und Physiologie dieser Wesen neuerdings kaum gemacht worden. Es war nun verlockend, einmal erneut zu untersuchen, ob die von Zeit zu Zeit immer wieder auftauchende Behauptung zutrifft, daß diese von ihrem Entdecker als streng autotroph angesprochenen Spaltpilze auch als Saprophyten leben können. Sat doch Winggradsky felbst die durchaus ansprechende Meinung versochten, daß es vielleicht gelingen könne, im Laboratorium unter geeigneten künstlichen Lebensbedingungen heterotrophe Sippen von Nitrobakterien zu züchten. Der Aufgabe, dieser Frage an der Hand von Kulturen des Nitritbildners nachzugehen, hat sich Johann Beubult unter Leitung von W. Benecke unterzogen. Es gelang ihm, mit Hilfe der Verbunnungsmethode den Nitritbildner in Reinkultur zu gewinnen. Diefer entsprach morphologisch i. W. der Winogradskyschen Form, lebte autotroph und konnte trot vieler Bemühungen nicht an die Berarbeitung organischer Stoffe gewöhnt werden. Kohlensäure war vielmehr unbedingt zur Ernährung nötig, gute Durchlüftung wesent-Schwärmstadien, die "Monaden" Winogradstys, konnten lich.

¹⁾ Aus bem Botanischen Institute zu Münfter i. 2B.

³⁾ J. Heubült, Untersuchungen über Nitritbakterien. Planta 1929, Bb. 8, S. 398.— H. Engel, Die Kohlenstoffassimilation des Nitritbisoners. Planta 1929, Bb. 8, S. 423.— Ders., Weitere Untersuchungen über Nitritbakterien. Planta 1930, Bb. 12, S. 60.

zuerst nicht gefunden werden, vielmehr nur Zooglöen. Die Schwärmer fand aber später der Verf. dieser Zeilen bei den von Heubült isolierten Stämmen. Jene eigenartigen Formen des Nitritbildners, die Winogradsky neuerdings als Nitrosospiren bezeichnet, konnten im Münsterischen Botan. Institut bisher nicht beobachtet werden, allerdings wurde auch nicht besonders danach gesahndet.

Im Anschluß an Beubült stellte ich bann mit Silfe einer von mir ausgearbeiteten Methode zur Bestimmung sehr kleiner Mengen von organisch gebundenem Kohlenstoff (Verbrennung der Kohlenstoffverbindungen auf nassem Wege und Auffangen der Kohlensäure) fest, baß bie von Heubült isolierten Nitritbildner, gang wie die alten Winogradskyschen Formen, aus Kohlensäure organische Stoffe Die Menge des orndierten Ammoniakstickstoffs verhielt sich zur Menge des assimilierten Kohlenstoffs wie 70 zu 1 (während Winogradetn das Verhältnis 35 zu 1 gefunden hatte). In weiteren Untersuchungen über Nitritbakterien habe ich dann einen für ihre Rüchtung behufs Vermeidung von Fehlerquellen besonders geeigneten Kulturkolben beschrieben; bei der Anhäufung organischen Materials in diesem Kolben verhielt sich nunmehr die Menge des orydierten NH3 Stickstoffs zu der des assimilierten Kohlenstoffs wie 80 zu 1, also ungefähr wie oben. — (Lgl. dazu auch die späteren, nicht im Münsterischen Botanischen Institut durchgeführten Versuche von 5. Engel im Arch. f. Mikrobiol., 1930, Bb. 1 S. 445).

Ist es somit gelungen, die Winogradskyschen Ersahrungen über die autotrophe Ernährung des Nitritbildners durchaus zu bestätigen, so ist es nicht geglückt, ihn künstlich als Saprophyten zu züchten. Daß das im Laufe der Zeit noch gelingen wird, ist um so wahrscheinlicher, als neuerdings Purpurschwefelbakterien, die dis dahin als streng autotroph galten, auch zum heterotrophen Leben gezwungen werden konnten. Die Grundbedingung dei allen solchen Versuchen muß aber die Gewißheit sein, daß man mit Keinkulturen, nicht mit Verunreinigungen arbeitet.

4. Über die Wirkung von Eisen, Zink und Kupfer auf Aspergilleen¹)

Von Max Roberg

Lange ist es eine Streitfrage geblieben, ob Pilze zu ihrem Wachstum außer den bekannten, auch für höhere Pflanzen notwendigen Nährstoffen wie Phosphor, Sticktoff usw. gewisser Schwermetalle, wie Eisen, Zink und Kupser bedürsen. Die Forscher, die sich seit den Tagen Raulins (1869), der als erster auf experimentellem Wege eine Lösung suchte, diesem Problem zuwandten, sind zu recht verschiedenen Ergebnissen gekommen, obwohl sie sich fast sämtlich dessselben Untersuchungsobjektes bedienten, eines leicht zu kultivierenden Schimmelpilzes, Aspergillus niger.

Dieser Widerstreit der Ergebnisse und Meinungen sindet seine Erklärung darin, daß es früher nicht gelingen wollte, die Nährslösung völlig von Schwermetallen zu befreien, und so wurden undewußt und unbeabsichtigt als Verunreinigung der Reagentien eine gewisse Menge der Stoffe den Pilzen geboten, deren Wirkung studiert werden sollte. Erst als es mittels verseinerter Methoden gelang, die Nährmedien sast völlig von Schwermetallen zu befreien, war die Lösung der oben angeschnittenen Fragen näher gerückt.

Bur Befreiung der Nährlösung von Schwermetallen stehen nun zwei Wege offen, das häusig wiederholte Umkristallisieren einerseits, das Verfahren der Reinigung durch Absorption an geeignete Substanzen, wie Kalziumkarbonat und Kohle andererseits, abgesehen von der Destillation und Sublimation, die jedoch nur für bestimmte Stoffe angewendet werden können.

Verf. bediente sich2), um eine von Schwermetallen freie Nährlösung zu erhalten, nacheinander beider Methoden und versuchte

¹⁾ Aus dem Botanischen Institute zu Münfter i. 23.

²⁾ Roberg, M., Über die Wirkung von Gisen-, Zink-und Kupfersalzen auf Aspergilleen. Bentralbl. f. Bakt., II. Abt., Bb. 74, 1928, S. 333. — Ders. Weitere Untersuchungen über die Bedeutung des Zinks für Aspergillus niger. Zentralbl. f. Bakt., II. Abt., Bb. 84, 1931, S. 196.

zuerst durch Umkristallisation die Nährsalze zu reinigen. Später benutzte er auch das Adsorptionsversahren und schüttelte die alkalische Nährlösung mit Kalziumkarbonat oder Kohle; die Metalle wurden als Hydroxyde und basische Phosphate niedergeschlagen, von den Adsorbentien festgehalten und durch Filtration entsernt. Der Mechanismus der Reinigung einer Nährlösung durch Kohle wurde genauer untersucht und die Beränderung des Nährmediums quantitativ ermittelt.

Das Ergebnis der Untersuchungen über die Bedeutung der Schwermetalle Eisen, Zink und Aupfer für Aspergilleen bedeutet eine Bestätigung der Ansichten von Steinberg und Bortels und ergibt:

Eisen und Zink sind als Nährstoffe für Aspergillus niger anzusprechen, ohne deren Gegenwart ein normales Wachstum nicht einstreten kann. Aupfer übt einen stimulierenden Einsluß) aus, versgrößert die Pilzernte und ruft die Schwarzfärbung der Konidien hervor, die ohne diesen Zusaß einen gelblichen Ton annehmen. Weiter konnte festgestellt werden, daß nicht nur für Aspergillus niger, sondern auch für andere Aspergilleen, Aspergillus fumigatus und oryzae Zink und Eisen Nährstoffe darstellen.

In weiteren Versuchen wurde der Wirkung des Zinks bei verschiedener Nährstoffkonzentration des Mediums nachgegangen, ferner fand das Alter der zur Verwendung kommenden Sporen und die Kulturdauer eine Berücksichtigung. In allen Versuchen erwieß sich Rink für Aspergillus als Nährstoff. Mochte die Nährstoffkonzentration geändert und der Zeitsaktor berücksichtigt werden, stets zeigte sich, daß ohne dieses Metall ein Wachstum nicht stattfinden konnte. Die Deckengewichte nahmen in übereinstimmung mit den Befunden anderer Autoren proportional der gebotenen Rährstoffmenge zu. Das Resultat zeigt, graphisch wiedergegeben, eine fast gradlinig ansteigende Nährstoffkurve. Somit konnten auch frühere Ansichten, Zinkt wirke nur bei guter Ernährung günstig auf das Wachstum, bei schlechter übe es dagegen keinen oder einen hemmenden Ginfluß aus, nicht bestätigt werden. Ebenso war das Alter des Impfmaterials ohne Bedeutung auf den Ausgang des Versuches. Die

¹⁾ Nach den neuesten Beröffentlichungen ist Kupfer für Aspergillus niger sogar ein Rährstoff.

Form, in der das notwendige Zink geboten wurde, war an sich belanglos.

Das für diese Kulturen benutte Wasser war aus einem besonders konstruierten Glasapparat gewonnen worden, da sich gezeigt hatte, daß die nach früheren Methoden erhaltenen Destillate noch weiter gereinigt werden konnten, weil sie durch übergegangene Spritzer mit dem Ausgangswasser verunreinigt waren. Das Prinzip der Neuerung beruht darin, daß der Wasserdamps vor seiner Kondensierung eine Schicht von Kingen nach Raschig passieren muß und hier von den kleinsten mitgerissenen Wassertröpschen bestreit wird.

Da wir nunniehr über ein sehr reines Wasser versügten, wurden Bersuche mit Keimlingen von Onobrychis sativa angestellt, um zu entscheiden, ob reines Wasser auf Pflanzen giftig wirkt, eine Ansicht, die mehrsach behauptet wie bestritten wurde. Unsere Kulturen bestätigten die Ansicht der Autoren, welche die Gistigkeit reinen bestillierten Wassers auf Pflanzen annehmen.

5. Untersuchung des Mitscherlich=Bauleschen Wirkungsgesetzes an Kulturen von Aspergillus niger¹)

Von Hans Söding2)

Nach dem alten Liebigschen Gesetz soll das Wachstum einer Aflanze abhängen von dem Wachstumsfaktor, der im Minimum vorhanden ist, so wie die Reißfestigkeit einer Kette von der Stärke ihres schwächsten Gliebes. Ift z. B. von Kali nur ein Zehntel der zum Söchstertrage nötigen Menge im Boden, so ist es danach gleichgültig, ob von der erforderlichen Phosphatmenge 20, 50 oder 100% zugegen sind; das im "Minimum" befindliche Kali regiert allein den Ertrag. Demgegenüber war das "Wirkungsgeset" von Mitscherlich-Baule ein Fortschritt; nach ihm wird der Ertrag von sämtlichen Wachstumsfaktoren bestimmt. Der Wirkungsfaktor eines jeden Nährstoffes foll nach diesem Geset vollkommen unabhängig sein von der vorhandenen Menge der übrigen Rährstoffe wie überhaupt von den gesamten Nebenbedingungen. Ein Beispiel mag das veranschaulichen. Es reiche etwa die im Boden vorhandene Kalimenge aus, um einen bestimmten Bruchteil des bei vollständiger Düngung erreichbaren Höchstertrages A, etwa $\frac{1}{m} \cdot A$, zu erzielen; entsprechend reiche die Phosphatmenge zu dem Ertrage $\frac{1}{n}\cdot A$. Wird nun weder mit Kali noch mit Phosphat gedüngt, so ist nach Liebig der Ertrag $\frac{1}{m} \cdot A$ oder $\frac{1}{n} \cdot A$, je nachdem, ob das Kali oder das Phosphat im Minimum ift. Nach Mitscherlich-Baule ist er hingegen weit kleiner, nämlich $\frac{1}{m} \cdot \frac{1}{n} \cdot A$. Gegen dieses "Wirkungsgesetz" erhoben sich nun manchertei

¹⁾ Aus bem Botanischen Institute zu Münfter i. 28.

³⁾ Söbing, H., Untersuchungen an Aspergillus niger über bas Mitscherlich-Baulesche Wirkungsgesetz ber Wachstumssattoren. Planta, Bb. 6, 1928, S. 482.

Bedenken, da nicht alle Versuchsbefunde sich mit ihm beckten. Wegen der zahlreichen Fehlerquellen, die bei Versuchen mit höheren Pflanzen nicht vermieden werden können, unternahm ich es, das Geset an einem Pilz, Aspergillus niger, nachzuprüfen. Hier konnte ich die Nebenbedingungen annähernd konstant halten. Es ergab sich, daß keines der beiden genannten Gesetz zutraf; der Ertrag war stets größer als nach dem Wirkungsgeset, aber kleiner als nach Liebig. Da das Wirkungsgeset nun für die verhältnismäßig einsachen Lebensbedingungen einer Pilzkultur bereits nicht gilt, ist es für die viel verwickelteren Verhältnisse, unter denen sich eine höhere Pflanze besindet, wohl erst recht nicht anzunehmen. Dies Ergebnis stimmt überein mit denen zahlreicher anderer Forscher an höheren und niederen Pflanzen.

6. Untersuchungen über den Nährstoffgehalt von Böden mittels der Aspergillusmethode¹)

Von Hans Söding

Rur Untersuchung eines Bodens auf seine Düngebedürftigkeit stehen verschiedene Methoden zur Verfügung, von denen aber keine Bei der chemischen Untersuchung des Bodens auf seinen Nährstoffgehalt ist es zweifelhaft, ob die nachgewiesenen Nährstoffmengen den Pflanzen auch wirklich zugänglich sind. Daher wurden von mehreren Forschern biologische Methoden entwickelt, d. h. man suchte aus dem Wachstum von Pflanzen, z. B. Hafer, in einer Probe bes betr. Bodens Rückschlüsse zu ziehen auf dessen Rährstoffgehalt Die Methode hat oft gute Ergebnisse geliefert, (Miticherlich). doch ist sie etwas zeitraubend und umständlich. Neubauer dagegen analysierte chemisch die Pflanzen, die in der betr. Bodenprobe gezogen waren, und bestimmte so die aus dem Boden von den Pflanzen aufgenommenen Nährstoffmengen. Diese Methode stellt, wenn sie zu brauchbaren Ergebnissen führen soll, hohe Anforderungen an den Untersucher. Das Ziel der unten genannten2) Arbeit war es nun, eine einfache, zuverlässige, rasch arbeitende Methode der Bodenuntersuchung zu finden. Bereits Butkewitsch (1909) hatte die Möglichkeit vorgeschwebt, aus dem Wachstum von Vilzkulturen in einer Lösung mit Bodenzusatz auf den Nährstoffgehalt dieses Bodens zu schließen. Verschiedene Mikroorganismen wurden von uns auf ihre Eignung als "Indikatoren" des Nährstoffgehaltes einer zugesetzten Bodenprobe geprüft. Am besten geeignet war Aspergillus niger, den auch der Russe bereits dazu ausersehen hatte. Wir verglichen das Wachstum des Vilzes in einer etwa kalifreien Lösung mit Bodenzusatz mit demjenigen auf vollständigen Nährlösungen mit gestaffeltem Kaligehalt und konnten so den Gehalt der Bodenprobe an für den Vilz aufnehmbarem Kali wenigstens schäten. Vergleichende Untersuchungen wurden an denselben Böden auch von Herrn Prof. Mitscherlich vorgenommen; ebenso wurden die Böden chemisch analy-

¹⁾ Aus bem Botanischen Institute zu Münfter i. 28.

²⁾ Benede, B. und Söding, H., Beiträge zum Ausbau der mikrobiologischen Bodenanalhse. Zeil A, Bb. 10, 1928, S. 129.

siert. Die Verhältniswerte für die einzelnen Böden beim Vergleich untereinander lagen bei der Aspergillusmethode zwischen den Werten der beiden anderen Methoden oder deckten sich mit einer derselben. Diese quantitativen Untersuchungen wurden von Lohmann¹) weiter geführt. Bezüglich des Kaliums ergab sich bei drei untersuchten Böden befriedigende Übereinstimmung mit anderen Methoden der Bodenuntersuchung, insbesondere auch derzenigen von Neubauer. Der vom Pilz angezeigte Phosphatgehalt war jedoch viel zu groß. Vielleicht ist es möglich, durch einige Anderungen, insbesondere fürzere Kulturdauer, die Methode auch für die Phosphatuntersuchung brauchbar zu machen.

Inzwischen wurde nun die Aspergillusmethode von Niklas und seinen Mitarbeitern aufgegriffen und zwar für die Bestimmung des Kali- und des Phosphatgehaltes ausgebaut. Im einzelnen weicht die Arbeitsweise von Niklas von unserer ab; aber auch bei ihm ist die technische Ausführung nicht sehr schwierig. Welche Genauigkeit nun die Aspergillusmethode zeigen wird, muß die Erfahrung noch lehren. Gewisse Bedenken bestehen insofern, als einige Stoffe, z. B. Humus, Störungen in den Versuchen hervorbringen (Riegling). Übrigens schwebte uns bei der Ausarbeitung der Aspergillusmethode nicht das Ziel vor, möglichst bald dem Landwirt praktisch wertvolle Ratschläge für die richtige Düngung zu geben; wir versuchten vielmehr, der wissenschaftlichen Bodenuntersuchung einen neuen Anstoß zu geben durch Hinweis auf die mikrobiologischen Methoden und glaubten, auf diesem Umweg sowohl der Praxis besser dienen zu können als auch der Wissenschaft. In der öfologischen Pflanzengeographie bricht sich immer mehr die Lehre durch von der großen Verschiedenheit von "Boden und Klima auf kleinstem Raum". Hier bietet sich die Aspergillusmethode zur Untersuchung kleinster Bodenproben dar, da sie nur geringe Bobenmengen benötigt. So wie man früher nur las: falkhold, kalkfliehend, jest aber ein bestimmtes pu-Intervall angibt für die Standorte einer Pflanze, so wird man vermutlich später statt der jest üblichen Angaben: verlangt nährstoffreichen Boben usw., welche Konzentrationen der Nährstoffe denn verlangt angeben, hier ift eine mit gang kleinen Bobenmengen arbeitenbe Methode, wie das die mikrobiologische Untersuchung tut, weit im Vorteil und oft allein anwendbar.

¹⁾ Lohmann, B., Bergleichende Untersuchungen über die Bestimmung des Gehaltes von Böben an Pflanzennährstoffen. Bot. Archiv, Bb. 31, 1931, S. 489.

Autorenverzeichnis

Benbrat, M. (mitg. von 23. Ruhland) 173 Benede, 23. 107, 253, 257 Benede, W. und Arnold, A. (mitg. von 28. Benede) 107 Benede, B. und Göbing, S. (mitg. von **H.** Söding) 266 Bidenbach, R. (mitg. von 28. Benede) 107 Bobe, H. R. 130 Brambring, F. (mitg. von S. Fitting) 249 Czurda, V. 221 Dietrich, M. (mitg. von H. Fitting) 119 Dittrich, W. (mitg. von W. Ruhland) 139 Engel, H. 259 Engel, S. (mitg. von 28. Mevius) 237 Fitting, H. 11, 27, 117, 249 Görlich, B. (mitg. von E. G. Pringsheim) 189 Grünberg, G. (mitg. von W. Ruhland) 201 Harber, R. 39 Harber, R., Filzer, P. und Lorenz, A. (mitg. von R. Harber) 59 Sarber, R., Reppler, E. und Reuß, S. (mitg. von R. Harder) 49, 55 Heubült, J. (mitg. von H. Engel) 259 Jedlitschka, F. (mitg. von E. G. Pringsheim) 189, 196 Kamp, H. (mitg. von H. Fitting) 128 Rärcher, S. (mitg. von R. Sarber) 61 Rrebber, D. (mitg. von 28. Benede) 253 Lohmann, B. (mitg. von H. Söding) 267 Luippold, E. (mitg. von R. Harder) 54 Maher, H. (mitg. von K. Noad) 87 Mevius, W. 230 Mevius, W. und Dikussar, J. (mitg. von 28. Mevius) 243

Arnold, A. 65

237 (Debius) 237 Mothes, R. 156 Moad, R. 68 Road, A. und Riegling, W. (mitg. bon R. Noad) 68 Bringsheim, E. G. 189, 196 Buruder, H. (mitg. von B. Ruhland) 145 Ribbert, A. (mitg. von W. Mevius) 237 Roberg, M. 29, 261 Roberg, M. (mitg. von W. Benede) 253 Ruhland, 33. 139, 144, 173, 177, 201 Ruhland, B. und Begel, R. (mitg. von R. Wepel) 169 Scharfnagel, W. (mitg. von R. Noad) 82 Schätzel, R. (mitg. von 28. Benede) 257 Schmalfuß, R. und Mothes, R. (mitg. von R. Mothes) 166 Schneider, E. (mitg. von R. Noad) 99 Schoder, A. (mitg. von R. Harder) 45 Schorn, M. (mitg. von H. Fitting) 123 Schröber, M. (mitg. von W. Benede) 253 Schulze, T. (mitg. von R. Mothes) 166 Schumacher, W. 32, 152, 154 Schwabe, G. (mitg. von R. Mothes) 166 Schweickerdt, H. (mitg. von H. Kitting) 15 Söding, H. 264, 266 Steinhoff, E. (mitg. von H. Fitting) 248 Tempel, E. (mitg. von B. Benede) 257 Webel, R. 169, 183, 207, 214 Wețel, R. und Ruhland, W. (mitg. von R. Wepel) 183 Weigelt, J. und Noad, R. (mitg. von R. Moad) 97 Wolf, J. (mitg. von W. Ruhland) 177 Bycha, H. (mitg. von H. Fitting) 27

Mevius, 28. und Engel, B. (mitg. bon

